Bibliographic Fields

A)

Document Identity

(19)【発行国】(19) [Publication Office]日本国特許庁(JP)Japan Patent Office (JP)(12)【公報種別】(12) [Kind of Document]

公開特許公報(A) Unexamined Patent Publ

公開特許公報(A) Unexamined Patent Publication (A)
(11)【公開番号】 (11) [Publication Number of Unexamined Application]

特開2000-156290(P2000-156290 Japan Unexamined Patent Publication 2000 - 156290 (P2000 -

156290A)

(43)【公開日】 (43) [Publication Date of Unexamined Application]

平成12年6月6日(2000. 6. 6) 2000 June 6 days (2000.6 . 6)

Public Availability

Technical

(43)【公開日】 (43) [Publication Date of Unexamined Application]

平成12年6月6日(2000. 6. 6) 2000 June 6 days (2000.6. 6)

(54)【発明の名称】 (54) [Title of Invention]

有機EL素子 ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

(51) 【国際特許分類第 7 版】 (51) [International Patent Classification, 7th Edition]

H05B 33/14 H05B 33/14 C09K 11/06 620 C09K 11/06 620

635 635 680 [FI]

H05B 33/14 B C09K 11/06 620

H05B 33/14 B C09K 11/06 620

635 680 680

【請求項の数】 [Number of Claims]

【出願形態】 [Form of Application]

FD FD

【全頁数】 [Number of Pages in Document]

143

【テーマコード(参考)】 [Theme Code (For Reference)]

3K007 3 K007

143

2000-6-6

JP2000156290A 【F ターム(参考)】 [F Term (For Reference)] 3K007 AB00 AB03 AB06 BB00 BB06 CA01 3 K007 AB00 AB03 AB06 BB00 BB06 CA01 CA05 CB01 CA05 CB01 DA00 DA01 DB03 EB00 FA01 DA00 DA01 DB03 EB00 FA01 FA03 FA03 Filing 【審査請求】 [Request for Examination] 未請求 Unrequested (21)【出願番号】 (21) [Application Number] 特願平10-344939 Japan Patent Application Hei 10 - 344939 (22)【出願日】 (22) [Application Date] 平成10年11月18日(1998.11.18) 1998 November 18 days (1998.11.18) **Parties Applicants** (71)【出願人】 (71) [Applicant] 【識別番号】 [Identification Number] 000003067 000003067 【氏名又は名称】 [Name] ティーディーケイ株式会社 TDK CORPORATION (DB 69-055-1346) 【住所又は居所】 [Address] 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 Tokyo Prefecture Chuo-ku Nihonbashi 1-13-1 **Inventors** (72)【発明者】 (72) [Inventor] 【氏名】 [Name] 井上 鉄司 Inoue iron Osamu 【住所又は居所】 [Address] 東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティー Inside of Tokyo Prefecture Chuo-ku Nihonbashi 1- 1 3-1 ディーケイ株式会社内 TDK Corporation (DB 69-055-1346) (72)【発明者】 (72) [Inventor] [Name] 青谷 淳司 Aoya Junji

【氏名】

【住所又は居所】

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティー

ディーケイ株式会社内

Agents

(74)【代理人】

【識別番号】

[Address]

Inside of Tokyo Prefecture Chuo-ku Nihonbashi 1-1 3-1

TDK Corporation (DB 69-055-1346)

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Identification Number]

100082865

【弁理士】

【氏名又は名称】

石井 陽一

Abstract

(57)【要約】

【課題】

駆動電圧が低く、高効率で、信頼性の高い有機 EL素子を提供する。

【解決手段】

本発明の有機EL素子は、この陽極上に直接設けられた発光帯と、陰極とを有し、上記発光層が、テトラアリールフェニレンジアミン誘導体と、 蛍光性物質とを含有する。

または、本発明の有機 EL 素子は、陽極と、この 陽極上に直接設けられた発光帯と、陰極とを有 し、上記発光層が、ポリチオフェンまたはチオフェン誘導体と、蛍光性物質とを含有する。

Claims

【特許請求の範囲】

【請求項1】

陽極と、この陽極上に直接設けられた発光帯 と、陰極とを有し、

上記発光帯が、下記式(I)で表される骨格を有する化合物と、蛍光性物質とを含有する有機EL素子。

【化1】

$$(R_{01})r_{01}$$
 $(R_{04})r_{04}$ (I) $(R_{02})r_{02}$ $(R_{03})r_{03}$

[式(I)において、 ϕ はフェニレン基を表し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} は、それぞれジアリールアミノフェニレン基、]

【化2】

100082865

[Patent Attorney]

[Name]

Ishii Yoichi

(57) [Abstract]

[Problems to be Solved by the Invention]

drive voltage is low, with high efficiency, offers organic electroluminescent element where reliability ishigh.

[Means to Solve the Problems]

As for organic electroluminescent element of this invention, it possesses light emitting band and the cathode which are directly provided on this anode, above-mentioned luminescent layer, contains tetra aryl phenylenediamine derivative and fluorescence substance.

Or, as for organic electroluminescent element of this invention, it possesses light emitting band and the cathode which are directly provided on anode and this anode, theabove-mentioned luminescent layer, contains polythiophene or thiophene derivative and fluorescence substance.

[Claim(s)]

[Claim 1]

light emitting band and cathode which are provided directly on anode and this anode possessing,

Above-mentioned light emitting band, organic electroluminescent element, which contains compound and fluorescence substance which possess skeleton which is displayed with thebelow-mentioned Formula (I)

[Chemical Formula 1]

{In Formula (I), the;ph to display phenylene group, as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and the R_{04} , respective diaryl amino phenylene group, }

[Chemical Formula 2]

$$-N = \begin{pmatrix} R_{11} & & & & \\ -N & & & & \\ R_{12} & & & & \\ R_{15} & & & & \\ R_{15} & & & & \\ R_{15} & & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R_{16} & & & \\ R_{16} & & & \\ R_{16} & & & \\ \end{pmatrix}$$

のいずれかを表し、

 r_{01} 、 r_{02} 、 r_{03} および r_{04} は、それぞれ 0~5 の整数であり、

r₀₁+r₀₂+r₀₃+r₀₄は1以上である。

 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{14} 、 R_{15} 、 R_{16} および R_{17} は、それぞれ、置換または非置換のアリール基を表す。

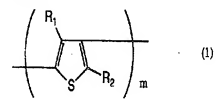
)

【請求項2】

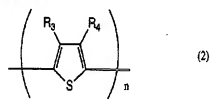
陽極と、この陽極上に直接設けられた発光帯 と、陰極とを有し、

上記発光帯が、下記式(1)で示される構造を有する化合物、下記式(1)で示される構造と下記式(2)で示される構造とを有する化合物および下記式(2)で示される構造を有する化合物のうちの少なくとも1種以上と、蛍光性物質とを含有する有機 EL 素子。

[化3]



【化4】



[式(1)において、 R_1 および R_2 は、それぞれ水素原子、芳香族炭化水素基または脂肪族炭化水素基を表し、m は 1~100 である。式(2)におい

any displaying,

 r_{01} , r_{02} , r_{03} and r_{04} respectively with integer 0 - 5,

 $r_{01}+r_{02}+r_{03}+r_{04}$ is 1 or more.

 R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} , respectively, display aryl group of substituted or unsubstituted.

[Claim 2]

light emitting band and cathode which are provided directly on anode and this anode possessing,

Above-mentioned light emitting band, at least 1 kind among compound whichpossess structure which is shown with compound and thebelow-mentioned Formula (2) which possess structure which is shown with compound, below-mentioned Formula (1) which possesses structure which isshown with below-mentioned Formula (1) and structure which is shownwith below-mentioned Formula (2) and organic electroluminescent element, which contains the fluorescence substance

[Chemical Formula 3]

[Chemical Formula 4]

{In Formula (1), R_1 and R_2 display respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, m is 1 - 100. In Formula (2), R_3 and R_4 , you display

て、 R_3 および R_4 は、それぞれ水素原子、芳香 族炭化水素基または脂肪族炭化水素基を表し、 R_3 と R_4 とは互いに結合して環を形成してもよく、 R_5 は R_5 においても、 R_5 にがし、いずれの化合物においても、 R_5 に対し、 R_5

【請求項3】

上記発光帯と上記陰極との間に、電子注入輸送帯を有する請求項 1 または 2 の有機 EL 素子。

【請求項4】

上記発光帯が上記蛍光性物質を 2 種類以上含有する請求項 1~3 のいずれかの有機 EL 素子。

【請求項5】

上記発光帯が、発光波長の異なる2層以上から 構成されるか、発光波長の異なる領域を有する 請求項 1~4 のいずれかの有機 EL 素子。

【請求項6】

上記発光帯が、上記陽極側に上記式(J)で表される骨格を有する化合物を含有し、上記陰極側に下記式(3)で表されるテトラアリールベンジジン誘導体を含有する請求項 1、3、4 または 5 のいずれかの有機 EL 素子。

【化5】

$$(R_{103})_{r103}$$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{106})_{r108}$
 $(R_{104})_{r104}$
 $(R_{102})_{r102}$

[式(3)において、 R_{101} 、 R_{102} 、 R_{103} および R_{104} は、それぞれアリール基、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、 R_{101} 、 R_{102} 、 R_{103} および R_{104} のうちの少なくとも 1 個はアリール基であり、 r_{101} 、 r_{102} 、 r_{103} および r_{104} は、それぞれ 0 または $1\sim5$ の整数で

respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, connect with R_3 and R_4 are possibleto form ring mutually and, n is 1 - 100. However, regarding whichever compound, as for m+n with 2 or more, asfor end group it is a hydrogen atom, halogen atom, alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group or a amino group. }

[Claim 3]

Between above-mentioned light emitting band and above-mentioned cathode ,organic electroluminescent element_o of Claim 1 or 2 which possesses electron implantation transport band

[Claim 4]

organic electroluminescent element。 of any of Claim 1~3 where above-mentioned light emitting band 2 kinds or more contains above-mentioned fluorescence substance

[Claim 5]

Above-mentioned light emitting band, is formed from 2 layers or more where light emitting wave length differs, or organic electroluminescent element. of any of Claim 1~4 which possesses domain where light emitting wave length differs

[Claim 6]

organic electroluminescent element_o of any of Claim 1, 3, 4 or 5 which contains tetra aryl benzidine derivative where the above-mentioned light emitting band, contains compound which possesses the skeleton which in above-mentioned anode side is displayed with above Formula (I) in above-mentioned cathode side is displayed with below-mentioned Formula (3)

[Chemical Formula 5]

[In Formula (3), R_{101} , R_{102} , R_{103} and R_{104} display respective aryl group, alkyl group, alkoxy group, aryloxy group or halogen atom, as for at least one inside R_{101} , R_{102} , R_{103} and R_{104} with the aryl group, as for r_{101} , r_{102} , r_{103} and r_{104} , respectively with integer of 0 or 1~5, as for sum total of r_{101} , r_{102} , r_{103} and r_{104} with integer of 1 or more, aryl group of at

あり、 r_{101} 、 r_{102} 、 r_{103} および r_{104} の和は 1 以上の整数であり、少なくとも 1 個のアリール基が R_{104} として存在し、 R_{105} および R_{106} は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アミノ基またはハロゲン原子を表し、 r_{105} および r_{106} は、それぞれ 0 または $1\sim4$ の整数である。]

【請求項7】

上記発光帯が、上記陽極側に上記式(I)で表される骨格を有し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれ

【化6】

$$-N = \begin{pmatrix} R_{11} & & & & \\ -N & & & & \\ R_{12} & & & & \\ R_{15} & & & & \\ R_{15} & & & & \\ R_{15} & & & \\ R_{15}$$

である化合物を含有し、上記陰極側に上記式(I) で表される骨格を有し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれジアリールアミノフェニレン基である 化合物を含有する請求項 1、3、4 または 5 のいずれかの有機 EL 素子。

[化 6 において、 R_{11} 、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{14} 、 R_{15} 、 R_{16} および R_{17} は、それぞれ、置換または非置換のアリール基を表す。]

Specification

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、有機 EL(電界発光)素子に関する。

[0002]

【従来の技術】

有機EL素子は、蛍光性有機化合物を含む薄膜を陰極と陽極とで挟んだ構成を有し、薄膜に電子および正孔を注入して再結合させることにより、励起子(エキシトン)を生成させ、このエキシトンが失活する際の光の放出(蛍光・燐光)を利用して発光する素子である。

[0003]

least one exist as $R_{101} \sim R_{104}$, R_{105} and R_{106} display alkyl group, alkoxy group, amino group or halogen atom respectively, r_{105} and r_{106} are integer of 0 or $1\sim4$ respectively.

[Claim 7]

Above-mentioned light emitting band, to have skeleton which in the above-mentioned anode side is displayed with above Formula (1), as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} each one

[Chemical Formula 6]

So compound which is is contained, skeleton which in the above-mentioned cathode side is displayed with above Formula (I) possesses, as for $R_{01},\,R_{02},\,R_{03}$ and R_{04} organic electrolumines cent element。 of any of Claim 1, 3, 4 or 5 which contains compound which is a diaryl amino phenylene group respectively

{In Chemical Formula 6, R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} , respectively, display aryl group of substituted or unsubstituted. }

[Description of the Invention]

[0001]

[Technological Field of Invention]

this invention regards organic EL (electroluminescence) element.

[0002]

[Prior Art]

organic electroluminescent element thin film which includes fluorescence organic compound having constitution which with cathode and anode was put between, filling electron and positive hole in thin film and forming exciton ($\pm\pm$) ton) by recombination doing, when this $\pm\pm$ ton inactivation doing, it is a element which the light emitting is done making use of discharge (fluorescence * phosphorescence) of light.

[0003]

有機 EL 素子は、10V 以下の低電圧で 100~100,000cd/m² 程度の高輝度の面発光が 可能である。

また、蛍光物質の種類を選択することにより、青 色から赤色までの発光が可能である。

[0004]

一方、有機 EL 素子の問題点は、発光寿命が短く、保存耐久性、信頼性が低いことであり、この原因としては、

[0005]

(1)有機化合物の物理的変化

(結晶ドメインの成長などにより界面の不均一化が生じ、素子の電荷注入能の劣化・短絡・絶縁破壊の原因となる。特に分子量 500 以下の低分子化合物を用いると結晶粒の出現・成長が起こり、膜性が著しく低下する。また、陽極に用いられるITO等の界面が荒れていても、顕著な結晶粒の出現・成長が起こり、発光効率の低下や、電流のリークを起こし、発光しなくなる。また、部分的非発光部であるダークスポットの原因にもなる。)

[0006]

(2)陰極の酸化・剥離

(電子の注入を容易にするために、陰極には仕事関数の小さな金属としてNa·K·Li·Mg·Ca·Al等が用いられてきたが、これらの金属は大気中の水分や酸素と反応したり、有機層と陰極との剥離が起こり、電荷注入ができなくなる。特に、高分子化合物などを用い、スピンコートなどで成膜した場合、成膜時の残留溶媒・水分や分解物が電極の酸化反応を促進し、電極の剥離が起こり、部分的な非発光部を生じさせる。)

[0007]

(3)発光効率が低く、発熱量が多いこと(有機化合物中に電流を流すので、高い電界強度下に有機化合物を置かねばならず、発熱からは逃れられない。その熱のため、有機化合物の溶融・結晶化・熱分解などにより、素子の劣化・破壊が起こる。)

[0008]

(4)有機化合物層の光化学的変化·電気化学的 変化 As for organic electroluminescent element, surface light emission of high brightness of 100 - 100,000 cd/m² extent ispossible with low voltage of 10 V or less.

In addition, light emitting to red color is possible from blue byselecting types of phosphor.

[0004]

On one hand, as for problem of organic electroluminescent element, light emitting lifetime is short, by the fact that storage durability, reliability is low, as this cause.

[0005]

physical change of (1) organic compound

(becoming nonuniform of interface occurs due to growth etc of crystal domain, becomes cause of deterioration *shunting * insulation breakdown of electric charge fill talent of element. Especially, when low-molecular weight compound of molecular weight 50 0 or below is used, appearance & growth of crystal grain happen, film property decreases considerably. In addition, ITO or other interface which is used for anode having becomerough, appearance & growth of marked crystal grain happen, leakage of decreaseand current of light emission efficiency happens, light emitting stops doing. In addition, it becomes also cause of dark spot which is a partial nonemitting part.)

[0006]

oxidation * exfoliation of (2) cathode

(In order to make fill of electron easy, as small metal of the work function Na* K* Li * Mg * Ca * Al etc was used, but these metal to react with moisture or oxygen in atmosphere, exfoliation of organic layer and cathode to happen, electric charge fill becomes impossible in cathode. Especially, when film formation it does with such as spin coating making use of polymeric compound etc, residual solvent * moisture and degradation product at time of film formation promote oxidation reaction of electrode, exfoliation of electrode happens, causes the partial nonemitting part.)

[0007]

(3) light emission efficiency is low, heat emission must be many, (Because current is let flow in organic compound, organic compound must be putunder high electric field strength, it cannot escape from heat emission. Because of heat, deterioration & destruction of element happenwith dissolving *crystallization * thermal decomposition etc of organic compound.)

[0008]

photochemical change *electrochemical change of (4) organic compound layer

(有機物に電流を流すことで有機物が劣化し、電流トラップ・励起子トラップ等の欠陥を生じ、駆動電圧の上昇、輝度の低下等の素子劣化が起こる。)などが挙げられる。

[0009]

また、実用の発光デバイスでは色々な環境下で 用いられるが、特に高温の環境下では、有機化 合物の物理的変化である結晶化・有機物の移 動・拡散等の有機分子の再配列を起こし、表示 品位の低下や、素子の破壊を引き起こす。

[0010]

また、有機材料と無機材料の界面である陽極や 陰極界面、特に陽極界面は成膜時の有機物層 の膜性に大きな影響を及ぼし、状態によっては 陽極上に有機物層が不均一に成膜されたり、良 好な界面が形成できない等の不具合を生じる。

[0011]

このため、有機 EL 発光素子の陽極界面に、フ タロシアニン、ポリフェニレンビニレン、アミン多 量体等の材料を用いることが報告されている。

しかしながら、フタロシアニン(米国特許第4720432号明細書あるいは特開昭63-295695号公報)を用いると、フタロシアニン自身が微結晶性で上に載せる材料の結晶化を促進するため、初期状態では良好でも長期的にはダークスポットや発光ムラ等の原因となり、好ましくない。

[0012]

また、ポリフェニレンビニレンはスピンコート等のウエットプロセスを用いるため、水分等空気中の不純物を巻き込んだり、前駆体から変換する際の脱離基等のイオン性不純物が混入したりするため、電極の酸化が速く、著しい輝度劣化や駆動電圧の上昇の原因となる。

[0013]

また、アミン系多量体としては、デンドリマー材料(特開平 4-308688 号公報)やテトラアミン材料(米国特許第 439627 号明細書)やトリアミン材料(特開平 8-193191 号公報)等が報告されているが、十分な耐熱性、特に高温保存状態において陽極上での膜の均一性・安定性は得られていない。

You can list (organic matter deteriorates by fact that current is let flow to the organic matter, current trap * exciton trap or other defect is caused, decrease or other element degradation of rise and brightness of drive voltage happens.) etc.

[0009]

In addition, in light emitting device of utility it is used under the various environment, but under environment of especially high temperature, rearrangement of theportable *scattering or other organic molecule of crystallization * organic matter which is a physical change of organic compound happens, causes decrease of display quality and destruction of element.

[0010]

In addition, anode and cathode interface, especially anode interface which are a interface of organic material and inorganic material exert influence which is large to film property of organic layer at time of film formation, or other disadvantage where with state on anode organic layer film formation does not make nonuniform, cannot form satisfactory interface is caused.

[0011]

Because of this, phthalocyanine, polyphenylene vinylene, amine oligomer or other material is used for anode interface of organic ELluminescent element, it isreported.

But, when phthalocyanine (U.S. Patent 4720432 specification or Japan Unexamined Patent Publication Showa 6 3- 295695 disclosure) is used, phthalocyanine itself being microcrystallinity, in order topromote crystallization of material which Hajime is made on, with initial state being satisfactory, it becomes dark spot and light emitting unevenness or other cause in long term, is not desirable.

[0012]

In addition, when polyphenylene vinylene in order to use spin coating or other wet process, involves the impurity in air, such as moisture converting from precursor because leaving group or other ionic impurity mixes, it becomes cause of rise of luminance degradation and the drive voltage where oxidation of electrode is quick, is considerable.

[0013]

In addition, dendrimer material (Japan Unexamined Patent Publication Hei 4- 308688 disclosure) and tetraamine material (U.S. Patent 439627 specification) and triamine material (Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-19 31 91 disclosure) etc isreported as amine type oligomer,, but uniformity * stability of film on anode is notacquired in sufficient heat resistance, especially high temperature storage state.

[0014]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、駆動電圧が低く、高効率で、 信頼性の高い有機 EL 素子を提供することであ る。

[0015]

【課題を解決するための手段】

このような目的は、下記の本発明により達成される。

(1) 陽極と、この陽極上に直接設けられた発光 帯と、陰極とを有し、上記発光帯が、下記式(I) で表される骨格を有する化合物と、蛍光性物質 とを含有する有機 EL 素子。

[0016]

【化7】

$$(R_{01})r_{01}$$
 $(R_{04})r_{02}$ $(R_{02})r_{02}$ $(R_{03})r_{03}$

[0017]

[式(I)において、 ϕ はフェニレン基を表し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} は、それぞれジアリールアミノフェニレン基、]

[0018]

【化8】

$$-N = \begin{pmatrix} R_{11} & & & & \\ -N & & & & \\ R_{12} & & & & \\ R_{15} & & & \\ R_{15} & & & \\ R_{15} & & & \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R_{16} & & & \\ R_{17} & & & \\ R_{17} & & & \\ R_{18} & & & \\ \end{pmatrix}$$

[0019]

のいずれかを表し、r₀₁、r₀₂、r₀₃ および r₀₄ は、それぞれ 0~5 の整数であり、r₀₁+r₀₂+r₀₃+r₀₄は 1 以上である。

R₁₁、R₁₂、R₁₃、R₁₄、R₁₅、R₁₆ および R₁₇ は、それ

[0014]

[Problems to be Solved by the Invention]

As for objective of this invention, drive voltage is low, with high efficiency, it isto offer organic electroluminescent element where reliability is high.

[0015]

[Means to Solve the Problems]

This kind of objective is achieved by below-mentioned this invention.

(1) anode and organic electroluminescent element。 which contains compound and fluorescence substance which possess skeleton which light emitting band and cathode which are directly provided on this anode possesses, above-mentioned light emitting band, is displayed with below-mentioned Formula (I)

[0016]

[Chemical Formula 7]

(1)

[0017]

{In Formula (I), the;ph to display phenylene group, as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and the R_{04} , respective diaryl amino phenylene group, }

[0018]

[Chemical Formula 8]

any is displayed, as for r_{01} , r_{02} , r_{03} and r_{04} , with integer 0 -5, as for $r_{01}+r_{02}+r_{03}+r_{04}$ it is 1 or more respectively.

 $R_{11},\,R_{12},\,R_{13},\,R_{14},\,R_{15},\,R_{16}$ and $R_{17},$ respectively, display aryl

group of substituted or unsubstituted.

ぞれ、置換または非置換のアリール基を表す。

)

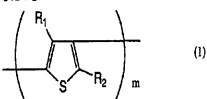
(2) 陽極と、この陽極上に直接設けられた発光帯と、陰極とを有し、上記発光帯が、下記式(1)で示される構造を有する化合物、下記式(1)で示される構造と下記式(2)で示される構造とを有する化合物および下記式(2)で示される構造を有する化合物のうちの少なくとも1種以上と、蛍光性物質とを含有する有機EL素子。

)

(2) anode and light emitting band and cathode which are directlyprovided on this anode to possess, above-mentioned light emitting band, at least 1 kind among compound which possess structure which is shown with compound and below-mentioned Formula (2) which possess structure which is shown with compound, below-mentioned Formula (1) which possesses structure which is shown with below-mentioned Formula (1) and the structure which is shown with below-mentioned Formula (2) and organic electroluminescent element, which contains fluorescence substance

[0020]

【化9】



[0020]

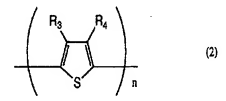
[Chemical Formula 9]

[0021]

【化 10】

[0021]

[Chemical Formula 10]



[0022]

[式(1)において、 R_1 および R_2 は、それぞれ水素原子、芳香族炭化水素基または脂肪族炭化水素基を表し、m は $1{\sim}100$ である。式(2)において、 R_3 および R_4 は、それぞれ水素原子、芳香族炭化水素基または脂肪族炭化水素基を表し、 R_3 と R_4 とは互いに結合して環を形成してもよく、n は $1{\sim}100$ である。ただし、いずれの化合物においても、 $m{+}n$ は 2 以上であり、末端基は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリーロキシ基またはアミノ基である。〕

(3) 上記発光帯と上記陰極との間に、電子注入 輸送帯を有する上記(1)または(2)の有機 EL 素 子。 [0022]

{In Formula (1), R_1 and R_2 display respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, m is 1-100. In Formula (2), R_3 and R_4 , you display respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, connect with R_3 and R_4 are possibleto form ring mutually and, n is 1-100. However, regarding whichever compound, as for m+n with 2 or more, asfor end group it is a hydrogen atom, halogen atom, alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group or a amino group.}

Between (3) above-mentioned light emitting band and above-mentioned cathode, organic electroluminescent element. of above (1) or (2) which possesses electron implementation transport band.

(4) 上記発光帯が上記蛍光性物質を 2 種類以上含有する上記(I)~(3)のいずれかの有機 EL素子。

(5) 上記発光帯が、発光波長の異なる2層以上から構成されるか、発光波長の異なる領域を有する上記(1)~(4)のいずれかの有機EL素子。

(6) 上記発光帯が、上記陽極側に上記式(1)で表される骨格を有する化合物を含有し、上記陰極側に下記式(3)で表されるテトラアリールベンジジン誘導体を含有する上記(1)、(3)、(4)または(5)のいずれかの有機 EL 素子。

[0023]

【化11】

 $(R_{103})_{7103}$ $(R_{105})_{7105}$ $(R_{106})_{7106}$ $(R_{104})_{7104}$ $(R_{101})_{7101}$ $(R_{102})_{7102}$

[0024]

[式(3)において、 R_{101} 、 R_{102} 、 R_{103} および R_{104} は、それぞれアリール基、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、 R_{101} 、 R_{102} 、 R_{103} および R_{104} のうちの少なくとも 1 個はアリール基であり、 r_{101} 、 r_{102} 、 r_{103} および r_{104} は、それぞれ 0 または 1~5 の整数であり、 r_{101} 、 r_{102} 、 r_{103} および r_{104} の和は 1 以上の整数であり、少なくとも 1 個のアリール基が R_{101} ~ R_{104} として存在し、 R_{105} および R_{106} は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アミノ基またはハロゲン原子を表し、 r_{105} および r_{106} は、それぞれ 0 または 1~4 の整数である。]

(7) 上記発光帯が、上記陽極側に上記式(I)で表される骨格を有し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれ

[0025]

【化 12】

implantation transport band

Description above where (4) above-mentioned light emitting band 2 kinds or more contains above-mentioned fluorescence substance (1) - organic electroluminescent element_o of any of the(3)

(5) above-mentioned light emitting band, is formed from 2 layers or more where light emitting wave length differs, or description above which possesses the domain where light emitting wave length differs (1) - organic electroluminescent element, of any of(4)

Description above which contains tetra aryl benzidine derivative where (6)above-mentioned light emitting band, contains compound which possesses the skeleton which in above-mentioned anode side is displayed with above Formula (I) in above-mentioned cathode side is displayed with below-mentioned Formula (3) (1), (3), organic electroluminescent element. of any of (4) or (5)

[0023]

[Chemical Formula 11]

[0024]

[In Formula (3), R_{101} , R_{102} , R_{103} and R_{104} display respective aryl group, alkyl group, alkoxy group, aryloxy group or halogen atom, as for at least one inside R_{101} , R_{102} , R_{103} and R_{104} with the aryl group, as for r_{101} , r_{102} , r_{103} and r_{104} , respectively with integer of 0 or $1\sim5$, as for sum total of r_{101} , r_{102} , r_{103} and r_{104} with integer of 0 or more, aryl group of at least one exist as $R_{101}\sim R_{104}$, R_{105} and R_{106} display alkyl group, alkoxy group, amino group or halogen atom respectively, r_{105} and r_{106} are integer of 0 or $1\sim4$ respectively.]

(7) above-mentioned light emitting band, to have skeleton which in the above-mentioned anode side is displayed with above Formula (1), as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} each one

[0025]

[Chemical Formula 12]

$$-N$$
 R_{12}
 $-N$
 R_{13}
 R_{14}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}
 R_{15}

[0026]

である化合物を含有し、上記陰極側に上記式(I) で表される骨格を有し、 R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれジアリールアミノフェニレン基である化合物を含有する上記(I)、(3)、(4)または(5)のいずれかの有機 EL 素子。

 $\{ \text{化 6 において}, R_{11}, R_{12}, R_{13}, R_{14}, R_{15}, R_{16} \text{ および } R_{17} \text{ は、それぞれ、置換または非置換のアリール基を表す。}]$

[0027]

【作用】

本発明の有機 EL 素子は、陽極と、この陽極上に直接設けられた発光帯と、陰極とを有し、発光帯が、上記式(I)で表される骨格を有する化合物(テトラアリールフェニレンジアミン誘導体)と、蛍光性物質とを含有する。

または、陽極と、この陽極上に直接設けられた発光帯と、陰極とを有し、発光帯が、上記式(1)で示される構造を有する化合物、上記式(1)で示される構造と上記式(2)で示される構造とを有する化合物および上記式(2)で示される構造を有する化合物(ポリチオフェン、チオフェン誘導体)のうちの少なくとも 1 種以上と、蛍光性物質とを含有する。

発光帯と陰極との間には、電子注入輸送帯を有 していてもよい。

[0028]

ここで、発光帯とは、正孔と電子の再結合により 励起子を生成させ、この励起子が失活する際の 光の放出によって発光する層、つまり、発光層 のことをいう。

ただし、この発光帯は、他の機能を有していてもよく、例えば、正孔注入輸送性化合物を含有し、 正孔注入輸送機能を有する発光層や、電子注 入輸送性化合物を含有し、電子注入輸送機能

[0026]

So compound which is is contained, skeleton which in the above-mentioned cathode side is displayed with above Formula (I) possesses, as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} description above which contains compound which is a diaryl amino phenylene group respectively (1), (3), organic electroluminescent element_o of any of (4) or (5)

{In Chemical Formula 6, R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} , respectively, display aryl group of substituted or unsubstituted.}

[0027]

[Working Principle]

As for organic electroluminescent element of this invention, it possesses light emitting band and the cathode which are directly provided on anode and this anode, the light emitting band, compound which possesses skeleton which is displayed with above Formula (1) (tetra aryl phenylenediamine derivative) with, contains fluorescence substance.

Or, at least 1 kind among compound (polythiophene, thiophene derivative) which possess structure which isshown with compound and above Formula (2) which possess structure which isshown with compound, above Formula (1) which possesses structure which possesses the light emitting band and cathode which are directly provided on anode andthis anode, light emitting band, is shown with above Formula (1) and structure which is shown with above Formula (2) and, fluorescence substance is contained.

It is possible to light emitting band and between cathode, to havepossessed electron implantation transport band.

[0028]

Here, light emitting band, forming exciton with recombination of positive hole and electron, when this exciton inactivation doing, layer which the light emitting is done, in other words, is luminescent layer saw with discharge of light.

However, this light emitting band has been allowed to have possessed otherfunction, for example positive hole injection transporting compound contains, luminescent layer and electron implantation transporting compound which possess

を有する発光層等も含む。

発光帯は 2 層以上の発光層が積層されていて もよく、例えば、正孔注入性発光層、正孔輸送 性発光層、電子注入輸送性発光層が積層され ている構成としてもよい。

[0029]

電子注入輸送帯とは、陰極からの電子の注入 を容易にする機能、電子を輸送する機能および 正孔を妨げる機能を有する層、つまり、電子注 入輸送層のことをいう。

ただし、この電子注入輸送帯は、他の機能を有していてもよい。

[0030]

このような素子構成とすることにより、10mA/cm²の定電流駆動で駆動電圧が 2~6V と低くすることができる。

また、輝度も300~1000cd/m²で、従来のものと同等である。

[0031]

さらには、信頼性も高く、例えば、大気中、 10mA/cm²の定電流で500~5000 時間連続駆動 しても駆動電圧の大きな上昇は見られない。

また、ダークスポットやリーク電流の発生も少ない。

[0032]

しかも、発光面の均一性が高く、高品位な表示 が可能となる。

[0033]

【発明の実施の形態】

本発明の有機 EL 素子は、陽極と、この陽極上に直接設けられた発光層と、陰極とを有し、発光層が、下記式(I)で表される骨格を有する化合物(テトラアリールフェニレンジアミン誘導体)と、蛍光性物質とを含有する。

必要に応じて、発光層と陰極との間に電子注入 輸送層を設けてもよい。

[0034]

positive hole injection transport function contains, also luminescent layer etc which possesses electron-implanted transport function includes.

light emitting band may be laminated luminescent layer of 2 layers or more, is possible asconstitution where for example positive hole injection characteristic luminescent layer, hole transporting luminescent layer, electron implantation transporting luminescent layer is laminated.

[0029]

electron implantation transport band, layer which possesses function, the function which transports electron and obstructs positive hole the function which make fill of electron from cathode easy, inother words, is electron-implanted transport layer saw.

However, this electron implantation transport band has been allowed to have possessed other function.

[0030]

2 - 6 V it can make drive voltage low with constant current drive of 10 mA/cm² bymaking this kind of element configuration.

In addition, also brightness with 300 - 1000 cd/m², is equal to conventional ones.

[0031]

Furthermore, also reliability it is high, in for example atmosphere, 500 - 5,000 hour continuous drive doing with constant current of 10 mA/cm², rise where drive voltage islarge is not seen.

In addition, also occurrence of dark spot and leakage current is little.

[0032]

Furthermore, uniformity of light-emitting surface becomes high, high quality indication with possible.

[0033]

[Embodiment of the Invention]

<tetra aryl phenylenediamine derivative>this invention as for organic electroluminescent element, it possesses luminescent layer and cathode whichare directly provided on anode and this anode, luminescent layer, the compound which possesses skeleton which is displayed with thebelow-mentioned Formula (1) (tetra aryl phenylenediamine derivative) with, contains fluorescence substance.

It is possible to provide electron-implanted transport layer between according to need, luminescent layer and cathode.

[0034]

【化13】

$$(R_{01})r_{01}$$
 $(R_{04})r_{04}$ (I) $(R_{02})r_{02}$ $(R_{03})r_{03}$

[0035]

上記式(I)について説明すると、式(I)において、2 つのΦはフェニレン基を表す。

Φ-Φのビフェニレン基としては、4.4'-ビフェニレ ン基、3.3'-ビフェニレン基、3.4'-ビフェニレン基 のいずれであってもよいが、特に 4,4'-ビフェニ レン基が好ましい。

[0036]

また、R₀₁,R₀₂,R₀₃ および R₀₄ は、それぞれ、ジア リールアミノフェニレン基、

[0037]

【化 14】

$$-N = \begin{bmatrix} R_{11} & R_{13} & R_{14} \\ R_{12} & R_{15} \end{bmatrix}$$

[0038]

のいずれかを表し、これらは同一でも異なるも のであってもよい。

化 14 において、R₁₁,R₁₂,R₁₃,R₁₄,R₁₅,R₁₆ および R₁₇は、それぞれ、無置換または置換基を有す るアリール基を表す。

[0039]

R₁₁,R₁₂,R₁₃,R₁₄,R₁₅,R₁₆ および R₁₇ で表されるアリ ール基としては、単環または多環のものであっ てよく、総炭素数 6~20 のものが好ましく、具体 的には、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、 フェナントリル基、ピレニル基、ペリレニル基およ び o-,m-または p-ビフェニル基等が挙げられる。

これらアリール基はさらに置換されていてもよ く、このような置換基としては、炭素数 1~6 のア

[Chemical Formula 13]

[0035]

When you explain concerning above Formula (1), 2:ph display phenylene group in Formula (I).

The:ph - as biphenylene group of the:ph, it is good with whichever of 4 and 4'-biphenylene group, 3, 3'-biphenylene group, 3, 4'-biphenylene group, but especially 4 and 4 & apos;-biphenylene group are desirable.

[0036]

In addition, R₀₁,R₀₂,R₀₃ and R₀₄ respectively, diaryl amino phenylene group.

[0037]

[Chemical Formula 14]

[0038]

any is displayed, these being same, may be something whichdiffers.

In Chemical Formula 14, R₁₁,R₁₂,R₁₃,R₁₄,R₁₅,R₁₆ and R₁₇ respectively, display aryl group which possesses unsubstituted or substituent.

[0039]

It is possible to be monocycle or polycyclic ones as aryl group which is displayed with R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} , those of total number of carbon atoms 6~20 aredesirable, concretely, phenyl group, naphthyl group, anthryl group, phenanthryl group, pyrenyl group, perylenyl group and can list o-,m- or p- biphenyl group etc.

As for these aryl group aryl group or alkoxy group, aryloxy group which possesses alkyl group, unsubstituted or

ルキル基、無置換または置換基を有するアリール基またはアルコキシ基、アリーロキシ基および

[0040]

【化 15】



[0041]

基等が挙げられる。

ここで、 R_{21} および R_{22} は、それぞれ、無置換または置換基を有するアリール基を表す。

[0042]

 R_{21} および R_{22} で表されるアリール基としては、単環または多環のものであってよく、総炭素数 $6{\sim}20$ のものが好ましく、具体的には、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ピレニル基、ペリレニル基および $o{\cdot},m{\cdot}$ または $p{\cdot}$ ビフェニル基等が挙げられ、特に好ましくはフェニル基が挙げられる。

これらアリール基はさらに置換されていてもよく、このような置換基としては、炭素数 1~6 のアルキル基、無置換または置換基を有するアリール基等が挙げられる。

前記アルキル基としては好ましくはメチル基が 挙げられ、前記アリール基としては好ましくはフェニル基が挙げられる。

[0043]

また、R₀₁,R₀₂,R₀₃ および R₀₄ で表されるジアリールアミノフェニレン基は、ジアリールアミノ基が式 (I)で表される骨格に対してメタ位(3 位)またはパラ位(4 位)に結合しているものが好ましい。

[0044]

フェニレン基は、さらに置換基を有していてもよいが、ジアリールアミノ基のみを有することが好ましい。

[0045]

アリール基としては、単環または多環のものであってよく、総炭素数 6~20 のものが好ましく、具体的には、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ピレニル基、ペリレニル基

substituent of carbon number 1~6 furthermore as this kind of substituent of optionally substitutable, and

[0040]

[Chemical Formula 15]

[0041]

You can list basis etc.

Here, R₂₁ and R₂₂ respectively, display aryl group which possesses unsubstituted or substituent.

[0042]

It is possible to be monocycle or polycyclic ones as aryl group which is displayed with R_{21} and R_{22} , those of total number of carbon atoms 6~20 are desirable, concretely, phenyl group, naphthyl group, anthryl group, phenanthryl group, pyrenyl group, perylenyl group and can list o-,m- or pbiphenyl group, etc can list particularly preferably phenyl group.

As for these aryl group you can list aryl group etc which possesses the alkyl group, unsubstituted or substituent of carbon number 1~6 furthermore as this kind of substituent of optionally substitutable.

You can list preferably methyl group as aforementioned alkyl group, you can list the preferably phenyl group as aforementioned aryl group.

[0043]

In addition, as for diaryl amino phenylene group which is displayed with R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} , diaryl amino group being Formula (I), meta position (3-position) or those whichhave been connected to para position (4 position) are desirable vis-a-vis skeleton which is displayed.

[0044]

As for phenylene group, furthermore optionally substituted, has only diaryl amino group, it is desirable.

[0045]

As aryl group, it is possible to be monocycle or polycyclic ones, those of the total number of carbon atoms 6~20 are desirable, concretely, phenyl group, naphthyl group, anthryl group, phenanthryl group, pyrenyl group,

および o-,m-または p-ビフェニル基等が挙げられ、特に好ましくはフェニル基が挙げられる。

これらアリール基はさらに置換されていてもよく、このような置換基としては、炭素数 1~6 のアルキル基、無置換または置換基を有するアリール基等が挙げられる。

前記アルキル基としては好ましくはメチル基が 挙げられ、前記アリール基としては好ましくはフェニル基が挙げられる。

また、アリール基の置換基としては、

[0046]

【化 16】

 R_{12} , R_{13} R_{14} R_{15} R_{15} R_{15}

[0047]

も好ましい。

[0048]

化 16 の R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} および R_{17} は、化 14 の R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} および R_{17} と同義である。

[0049]

置換基を 2 以上有する場合、それらは同一でも 異なっていてもよい。

また、置換基は、N の結合位置に対してメタ位あるいはパラ位に結合していることが好ましい。

[0050]

また、式(I)において、 r_{01} , r_{02} , r_{03} および r_{04} は、それぞれ、0~5、好ましくは 0~2 の整数を表すが、特に 0 または 1 であることが好ましい。

そして、r₀₁+r₀₂+r₀₃+r₀₄は、1 以上、特に 1~4、さらには 2~4 が好ましい。

perylenyl group and can list o-,m- or p- biphenyl group, etc can list particularly preferably phenyl group.

As for these aryl group you can list aryl group etc which possesses the alkyl group, unsubstituted or substituent of carbon number 1~6 furthermore as this kind of substituent of optionally substitutable.

You can list preferably methyl group as aforementioned alkyl group, you can list the preferably phenyl group as aforementioned aryl group.

In addition, as substituent of aryl group,

[0046]

[Chemical Formula 16]

[0047]

It is desirable.

[0048]

 R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} of Chemical Formula 1 6 R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} of the Chemical Formula 14 and are synonymous.

[0049]

When 2 or more it possesses substituent, those may be being same, differing.

In addition, it connects substituent, to meta position or para position vis-a-vis bond position of N, it is desirable.

[0050]

In addition, r_{01} , r_{02} , r_{03} and r_{04} , respectively, 0 - 5, display the integer of preferably $0 \sim 2$, in Formula (1), but they are especially 0 or 1, it is desirable.

And, as for $r_{01}+r_{02}+r_{03}+r_{04}$, 1 or more, especially 1 - 4, furthermore 2 - 4 isdesirable.

all of R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} all of meta position, R_{01} , R_{02} , R_{03} and the R_{04} para position, or R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} also these to connect theaforementioned R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} , to meta position or para position having connected to meta position or para position it has been allowed to have existed together vis-a-vis bond position of N.

 r_{01} , r_{02} , r_{03} または r_{04} が 2 以上である場合、 R_{01} 同士, R_{02} 同士, R_{03} 同士または R_{04} 同士は同一でも異なっていてもよい。

[0051]

このような化合物の好ましい具体例を下記の式(II)~(IV)に示す。

[0052]

【化 17】

$$(R_{01})r_{01}$$

$$(R_{02})r_{02}$$

$$(R_{03})r_{03}$$

$$(R_{04})r_{04}$$

$$(R_{01})r_{01}$$
 $(R_{04})r_{04}$
 $(R_{02})r_{02}$
 $(R_{03})r_{03}$
 $(R_{03})r_{03}$

[0053]

また、前記 R_{01} , R_{02} , R_{03} および R_{04} の好ましい具体例を以下の表 1~表 43 に示す。

なお、上記式(II)~(IV)を一般式として表す。

[0054]

【表 1】

When r_{01} , r_{02} , r_{03} or r_{04} is 2 or more, R_{01} , R_{02} , the R_{03} or R_{04} being same, differing, it is possible to be.

[0051]

embodiment where this kind of compound is desirable below-mentioned Formula (II) - is shown in (IV).

[0052]

[Chemical Formula 17]

[0053]

In addition, aforementioned R_{01} , R_{02} , R_{03} and embodiment where R_{04} is desirable are shown in Table 1~Table 43 below.

Furthermore, above Formula (II) - you display (IV) as General Formula.

[0054]

[Table 1]

化合物 No.	一般式	P ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
1	(11)		4	н–		4	н–
2	(11)	H ₃ C-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	- 4	H-	H ₃ C-√N	4 .	H-
3	(11)	H ₉ C N-	4	н–	H ₃ C N-	4	н
4	(11)	© N-	4	н		4	н–
5	(11)		4	H 		4 .	H
6	(H)		- 4	H—		4	н́—
[0055]					[005:	5]	
【表 2】					[Tabl	le 2]	

Page 18 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
7	(11)		- 4	н-		4	н-
8	(11)		- 4	н–		4	н–
9	(11)		_ 4	н–		<u> </u>	H-
10	(II)		4 -	Н	N-	4	√H
11	(11)) N- 4	н–		N— 4	H -
【0056】 【表 3】					[00: [Ta	56] ble 3]	

12 (II)	化合物 No.	一般式	Ron	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
14 (II)	12	(II)		4	H-		4	н-
15 (II) N- 4 H- N- 4 H- 16 (II) N- 4 H- N- 4 H- [0057]	13	(11)		4	H		4	H-
16 (II) N- 4 H- N- 4 H- [0057]	14	(11)	N-	4	H	N-	4	H-
[0057] [0057]	15	(11)		4	H-	~~ ~~	4	н–
	16	(11)		4	н		4	H
[14016 4]	【0057】 【表 4】					[0057 [Table		

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
17	(11)	N-	· 4	н	○-N	4	н-
18 .	(II)		4	н–		4	н
19	(H)	н-	4	н–		4	H
20	(li)	H -	4	H -	Q _N - Q _N - Q _{CH3}	4	н—
. 21	(11)	н-	4	н–	N- N- N- N- N- C-	4 I ₃	Н-
【0058】 【表 5】					[00:	58] ble 5]	

Page 21 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
22	(11)	н-	н–		4	н-
23	(11)	H-	н-		4	H
24	(II)	н-	H- ()		4	H -
25	(11)	н–	н		. 4	н—
[0059]				[0	059]	
【表 6】					able 6]	

Page 22 Paterra Instant MT Machine Translation

_	化合物 No.	一般式	R ₀₁	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
	26	(11)	H	Н-	\(\times_{N-}\)	4	Н-
	27	(11)	Н	Н-	\(\sigma_{N}\)_\(\si	4	н–
	28	(II)	Н	H-	N− N− N− N− N−	4	H-
	29	(II)	н–	н	H ₃ C N N-	4	H –
[0060]				[0060]		
	表 7】				[Table 7]		

Page 23 Paterra Instant MT Machine Translation

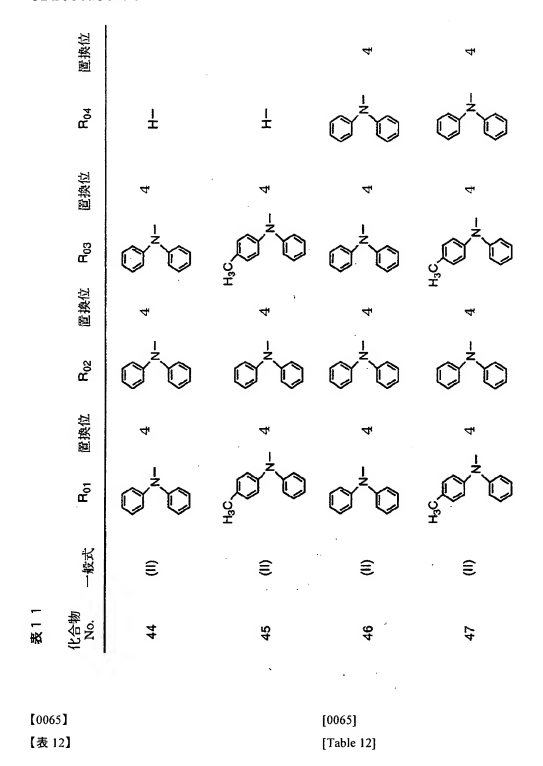
化合物 No.	一般式	R ₀₁	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
30	(11)	н–	н-		_ 4	н-
31	(11)	H-	н-		4	H -
[0061]				[0	0061]	
【表 8】				[Γable 8]	

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	-R ₀₂	置換位	R ₀₃	R ₀₄
32	(11)	© _{N−}	4	⊘ N-	4	Н	H -
33	(11)	H ₃ C N-	4	H ₃ C N-	4	н-	H
34	(11)	H ₉ C-_N-	4	H₃C	4	н-	H-
35	(11)	N-	4		4	н–	H
36	(11)	○	- 4		- 4 .	н—	H-
【0062】 【表 9】					[0062 [Tabl		

Page 25 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	R ₀₄
37	(11)		4		4 N-	н-	Н
38	(II)		N- 4		N- 4	Н	н-
39	(11)) 4 N-		4 N-	н	н-
40	(11)) N- 4)		N- 4	н-	н–
【0063】 【表 10】					[000] [Tal	53] ble 10]	

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置换位	R ₀₃	R ₀₄
41	(11)	CH ₃	4		4	H-	н-
42	(11)	□ N-	4		4	H -	H
43	(11)		4		- 4	H-	H-
[0064]					[0064]		
【表 11】					[Table	11]	



Page 28 Paterra Instant MT Machine Translation

JP2000156290A

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
48	(II)		3	H - -	N-	3	н
49 .	(11)	H ₃ C	3	н	H₃C N−	3	н–
50	(II)	H₃C-{\bigc\}_N-	3	H ~	H ₃ C-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	3	H -
51	(II)	\(\rightarrow\)\(\rig	3	н-		3	н
52	(II)		3	н–	○ N-	3	H—
[0066]					[006		
【表 13】					[Tab	le 13]	

Page 29 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 Na	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置换位	R ₀₄
53	(II)		3	н		3	н-
54	(11)		N- 3	н–		- ₃	H
55	(11)		N- 3	H		- ³	H
56	(11)		V— 3	н-		- 3	н-
. 57	(II)		i— 3	н-		N— 3	н-
【0067】 【表 14】						067] able 14]	
[4X 14]					ι.*		

	化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
	58	(II)	⊘ -N	3	н-	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	3	H <u>-</u>
	59	(11)	CH ₃	3	н-	N- CH ₃	3	н–
	60	(II)	N- N- CH ₃	3	н-	N- N- CH ₃	3	H -
	61	(11)	N- N-	3	н–	N- N-	3	Н-
	62	(II)	N-	3	H		3	н–
[00	068]				[0068]			

Page 31 Paterra Instant MT Machine Translation

【表 15】					[Table 15]	
化合物 No.	一段式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
63	(II)		3	н-		1 — 3	н-
64	(11)	N-	3	н-		_ 3	H
65 65	(II)		3	H-		N 3	н-
66	(11)		3	н		N- 3	Ĥ-
67	(11)	N−	3	H-		N- 3 CH ₃	. н–
[0069] [0069] [Table 16]]	

Page 32 Paterra Instant MT Machine Translation

-	化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
	68	(H)	\(\int_{N^{-}}\)	3	н-		3	н-
	69	(11)		3,	н–		3	H –
	70	(11)	N-CH ₃	3	H -	H ₉ C N-	3	H -
	71	(II)	н	3	н		3	H—
	72	· (II)	н–	3	H- ·	© _N -	3	H
[0070]						[0070]		
【表 17】						[Table	17]	

Page 33 Paterra Instant MT Machine Translation

化含物 No.	一般式	R ₀₁	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
73	(11)	Н	н		3	н–
74	(II)	н-	н		3	H –
75	(11)	н-	H 		3	H-
76	(II)	н	н–		3	н-
[0071]					[0071]	÷
【表 18】					[Table 18]	

Page 34 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	R ₀₂	R ₀₃	· 置換位	R ₀₄
77	(11)	н-	H :		3	H-
78	(11)	H~	н-	H ₃ C N	3	н
· 79	(11)	н–	н-		3	н-
[0072]					[0072]	
【表 19】					[Table 19]	

Page 35 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	R ₀₄
. 80	(B)		3	N-	. 3	н-	н—
81	(11)	H ₃ C N-	3	H ₃ C N-	. 3	н-	H
82	(11)	н ₃ с-{\	3	H ₃ C-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	- 3	н-	н-
83	(11)		- 3		3	H-	н-
84	(11)		1 — 3		1 — 3	н-	н-
85	(II		1 – 3		N- 3	н	н–
[0073]					[00	7 3]	
【表 20】	l				[Ta	ble 20]	

Page 36 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般	式 R ₀₁	置換位	R ₀₂	置换位	R ₀₃	R ₀₄
86	(11)		3		3	н-	H~
87	(II)	O-N-CH ₃	3	Q N- O-N O-CH ₃	3	н-	н-
88	(11)	© _{N-}	. 3		3	н-	н-
89	(11)	N-	3		3	H- -	H
【0074】 【表 21】					[0074] [Table		
					į i aulė	~ ı j	

No.	一般式	R ₀₁	置换位	R ₀₂	置换位	R ₀₃	置換位	R ₀₄
90	(II)		3		3		- 3	н–
91	H _i	~ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	. 3	© _{N-}	H ₃		_ 3	н-
92	H ₃ (II)	°\(\) \(\)	- 3	N-	H ₃ C 3	-Q _N -	- 3	н–
[0075	3					[00	75]	
【表 22	2]					[Ta	ble 22]	
化合物	一般式	_						
No.	- BLIL	R ₀₁	置換位	R ₀₂ 置換f	文 R ₀₃	置換位	R ₀₄ [換位
93	(II)	Rot	置換位 1	R ₀₂ 置換f	Q	置換位 1- 3	R _⊗ ®	3 3
	(II)	$\overline{\mathbb{Q}}$		$\overline{\mathbb{Q}}$	H ₃ C		Post in the second seco	
93	(II)		3	 Q 	H ₃ C	1- 3		3

Page 38 Paterra Instant MT Machine Translation

JP2000156290A

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
96	(II)		- 3 CH ₃	н—		3	н–
97	(II) 		3	н-		3	н
98	(11)		_ 3 _.	н-	©, ,-	4	Н-
99	(II)	H ₃ C	_i _ 3	H-	H ₃ C N-	4	н-
100	(II)	~~~	_! _ 3	н . н~	l₃c-{\}\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	. 4	H -
101	(II)		4– 3	н-		4	H-
[0077]					[(0077]	
【表 24】						Table 24]	

Page 39 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置换位	R ₀₄
102	(11)		- 3	H-		4	н-
103	(II)		3	H	□ N-	4	H-
104	(11)		3	H-		4	H-
105	(II) 	N- CH ₃	3	н-		- 4 9	H-
106	(II)	© _{N−}	3	н-		. 4	н-
【0078】 【表 25】						0078] Table 25	1
14X 231					ι	1 4016 23	J

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置	換位	R ₀₄
107	(11)		3	H-		I− H ₃	4	н-
108	(II) <u>{</u>		3	н-		-	4	н-
[0079]						[0079]]	
【表 26】						[Table	26]	
化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換	位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	R ₀₄
109	(11)		ı <u> </u>	,	\(\int_{N-}\)	4	H-	н-
110	(H)	н₃с (`N 3	Н₃	c	4	Н-	H
111	(11)	н₃с⊸С	, N— З	H ₃ (4	H -	H
[0080]						[0080]	!	

Page 41 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	置换位	R ₀₄
112	(II)		3	N-	3	\(\int_{N^{-}}\)	4	H-
113	(II)	H ₃ C N	_ 3		4	+3°C	4	н~
114	(11)	н₃с-{`` 	_. _ 4		3 3	l₃c-{\} \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	_ 4	H-
115	(II)	- CI	H ₃ 4	CH _N -	3 4 _.	N-	3 3	н-
116	(II)	H₃C-{\bigcrup}_N	. – 4	H ₃ C-\bigc\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	_ 3		4	H -
117	(il)	H ₃ C	_ 3	H ₃ C	4	H ₃ C	. 3	H-
118	(11)	н ₃ с-{ \	_ 4	H₃C —		H₃C- N-	4	H -
119	(11)	H ₂ C	_ 4		4	H ₃ C N-	_ 3	H - -
[0081]						[0081]		
【表 28】						[Table 2	28]	

Page 42 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	置換位	R ₀₄	置換位
120	(11)		_ 3	\(\rightarrow\)	3		_ 4		_ 4
12 1	(II)		N- ³ .		н, - 4		_ 3		_ 4
122	H ₃ (N- 3		H ₃ 4		_N - ³		_ 4
123	(11)		CH ₃ _ 4	() () ()	H ₃ 4	N-0	H₃ . 4		H ₃ 3
124	H ₃ (. H₃ N 3		N- 4		- 3	\(\times_{N}\)	- 4
125	(II)		H N ⁴		- ⁴		. H		- ³
126	(II) H _S		н N-		H _€ N- ³	S	H N- ⁴		3
127	H ₃	ӊс ,с-{{\}} {}	N- 4			H ₃ C —	n- ⁴		₁ 3
[0082]							[00	82]	
【表 29】							[Tal	ble 29]	

Page 43 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃ 置換位	R ₀₄
128	(III)	H ₃ C	4	H	H _S C N− 4	Н-
129	(111)	H ₉ C-__N-	.	н-	H ₃ C-\(\bigc\)N- 4	н-
130	(111)		4	H-		н-
131	(III)	H ₃ C N-	3	н-	H ₃ C N− 3	н–
132	(III)	H ₃ C-\(\sum_{N-}\)	3	H-	H ₉ C-_N_ 3	H-
133	(III)	H₃CN-	4	н-	H ₃ C N- 3	н-
[0083]					[0083]	
【表 30】					[Table 30]	

JP2000156290A

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
134	(111)		4	н		4	н-
135	(111)		_ 4	H	Ø-Ø _N -	_ 4	н-
136	(III)		- 3	н-		- 3	H-
137	(111)		_ 4	н-		. 3	н-
138	(111)	Q _N .	- 4 >	H-		4	H-
139	(111)		- 3	н–	N-	3	Н
140	(III)	N-	- 4 }	н-	□ _N -	3	H∹
【0084】 【表 31】					[008] [Tab	4] le 31]	

Page 45 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
141	(III)		4	н-		4	н-
142	(118)		N 4	Н-		4	н-
143	(III) (3 3	н-		:H₃ 3	н-
144	(III) H ₃ C-			н- н _з с-		-	H-
145	(III)		H ₃	н-		ન ₃ 3	н-
146	(III) H₃C-{	H ₃ C () - c	н ₃ 4 'н	H− l₃c -{_ }	H ₃ C N-	4	н-
		C }−CH₃			_у⊢сн₃		
[0085]					[00		
【表 32】					[Tal	ble 32]	

Page 46 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁ 置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	置換位	R ₀₄	置換位
147	(111)	н-	H-		~ \ \ \ \ \	N- 4	н-	
148	(III)	H -	н	\bigcirc		, _N _ 3	H	
149	(111)	N- 4-N- (\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	н-	−CH ₃	H-	
150	(111)	N- 4 -N H ₈ C-{		N- 4 H₃c CH₃		N- 4 -CH ₃	H -	
151	(III)			N-		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\) N-) 4
【0086】 【表 33】						[0086] [Table		•

Page 47 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置换位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
152	(iV)	H ₃ C	4	H-	H ₃ C N-	4	H-
153	(iV)	H₃C-{\(\bigc\)_N-	4	H-	H₃C-√\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	. 4	H
154	(IV)		4	H~		4	H-
155	(IV)	H₃C-√N-	4	H-	H ₃ C → N-	- 4	H
156	(IV)	H ₃ C N-	3	н-	H ₃ C N-	3	H - '
157	(IV)	H ₈ C - ⟨ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	3	H-	H ₃ C - N-	3	H -
158	(IV)	H ₃ C - N-	4	H-	H ₃ C N-	3 1	 -
[0087]					[00	087]	
【表 34】					[T:	able 34]	

Page 48 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
159	(IV)	N-	4	н-		4	. н-
160	(iV)		4	Н-		4	н-
161	(IV)		3	н-	0-0 <u>,</u>	3	H-
162	(IV)		4 .	H	©-Q _N -	3	H -
163	(iV)		4	.H−		4 1	1 -
164	. (IV)	N-	3	H-	⊘ N-	3 H	1 –
165	(IV)		4	H-		3 F	-
【0088】 【表 35】						088] able 35]	

Page 49 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置换位	R ₀₂	R ₀₃	置换位	R ₀₄
166	(IV)		. 4	н-	N-	4	Н-
167	(IV)		√- 4	Н		N— 4	н-
168	(IV)	> N−	H ₃ 3	н-	→ N_	3 ·	H-
169	(IV) H ₃ C		³ N-3	H- H ₉ C		N-3	н-
170	(IV) _{H3} C,		CH ₃ .	H- . () СН ₃	н
171	(III)	H ₃ C	1s 4 H _S C	H- :-⟨^-		4	H-
【0089】 【表 36】		Сн₃		_	[00]	89] ble 36]	

Page 50 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	置換位	R ₀₄	置換位
172	(IV)	H-		Н-			N- 4	H-	
173	(iV)	н -		H-	⊘ -N		. 3	н-	
174	(IV)		, , , 4		N−	(_ }-сі	H ₃	- H−	
175	(III)) N- 4) H₃C-{_	~~ ~~~	N- 4 H ₃ C CH ₃) N- 4 } ≻CH ₃	н-	
176	(HI)	₹	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\) N-	Z-N-C	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		N- \$ 4
【0090】 【表 37】							[0090] [Table		

Page 51 Paterra Instant MT Machine Translation

表37

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	置換位	R ₀₃	置換位	R ₀₄	置換位
177	(11)		3		3		3		3
178	(11)		4		4		4		4
179	(11)		3		3		3		3
180	(11)		4		4		4		4
【0091】 【表 38】					[0091] [Table 3	8]			

Page 52 Paterra Instant MT Machine Translation

JP2000156290A

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位 R ₀₄	
181	(II)	~\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	3	н-		3 H-	
182	(11)		4	н-		4 H-	
183	(11)		3	н–		3 H-	
184	(11)		4	H-		4 H	
185	(II)		3	H	⊘ -N ()	3 H-	
186	(II)		. 4 ⊇	- H−.	N ()	4 H—	
187	(II)		3	н–	~ ()	3 H—	
188	(II)	\(\bigc\)		H	$\frac{1}{N} \left(\frac{1}{N} \right)_{2}$	4 H—	
【0092】 【表 39】					[009 [Tab	2] le 39]	

Page 53 Paterra Instant MT Machine Translation

表39

[0093]

【表 40】

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置换位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
189	(11)	-_N\(_\) ₂	3	н	~\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	3	н–
190	(li)	$-$ N $($ $)_2$	4	H	$-\bigcirc N(\bigcirc -\bigcirc)_2$	4	H
191	(11)	-\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\	3	H	-\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\	3	Н
192	(11)	$-\bigcirc$ N $(\bigcirc-\bigcirc)_2$	4	H	~(\(\)_2	4	H
193	(11)	-⟨□⟩-N CH ₃	3	, H 	-⟨¬\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\	3	н–
194	(11)	-⟨CH ₃	4	н-	-<>-<>-CH3	4	H -

[0093]

[Table 40]

Page 54 Paterra Instant MT Machine Translation

	化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置换位 R ₀₄
	195	(11)	N CH3	3	н	CH ₃	3 H-
	196	(11)		4	н-		4 H-
•	197	(11)	ĆH₃ 	3	н–	-CH₃	3 H-
	. 198	(II) -		4	H		4 H-
	199	(II)		3	н—		3 H− :
	200	(II)		4	н–		4 H -
	0094]					[0094	4]
[}	長 41】						le 41]

Page 55 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	一般式	R ₀₁	置换位	R ₀₂	R ₀₃	置换位	R ₀₄
201	(II) -		3	н-	-()-N	3	H-
202	(11) -		4	н-		. 4	H-
203	(11)		3	н		3	Η -
204	(11)		4	H-	NO.	} 4	н–
205	(11)) 3	н	~\)\(\(\)\(\)	3	H
206	(II) -		4	н-	~>n) 4	H
207	(II)		3	н–		3	H-
208	(H)		4	H		. 4	н–
[0095]					[00	95]	
【表 42】						able 42]	

Page 56 Paterra Instant MT Machine Translation

JP2000156290A

表42					•		
化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄ .
209	(11)	$-$ CH ₃ $)_2$	3	н	$-$ CH ₃ $)_2$	3	н
210	(II)	$-$ V $+$ CH ₃ $)_2$	4	н–	$ \sim$ \sim \sim \sim \sim \sim \sim \sim \sim \sim	4	н-
211	(11)	$N \left(CH_3 \right)_2$	3	н-	$-$ N $\left(-$ CH ₃ $\right)_2$	3	н–
212	(li)	$N(CH_3)_2$	4	н	N((C)-CH ₃) ₂	4	H-
213	(II)	$-\bigcirc N + \bigcirc N \\ \bigcirc N \\ \bigcirc N \\ \bigcirc N \\ 2$	3	н		3	н-
214	(II)	$-\bigcirc N + \bigcirc N \bigcirc N$	4	н–		4	н–
[0096]				[0	096]		
【表 43】				[]	able 43]		

Page 57 Paterra Instant MT Machine Translation

表 4 3 化合物 No.	一般式	R ₀₁	置換位	R ₀₂	R ₀₃	置換位	R ₀₄
215	(11)	-CH ₃	3	Н-	-V-N $-$ CH ₃ $-$ CH ₃ $-$ 2	3	H-
216	(II)	CH ₃	4	н-	N CH ₃	4	н–
217	(11)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	3,	н–	-O-N-O-N-O-N-O-N-O-N-O-N-O-N-O-N-O-N-O-	3	H-
218	(II)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	4	H		4	н—

[0097]

テトラアリールフェニレンジアミン誘導体の化合物は1種のみを用いても2種以上を併用してもよい。

[0098]

また、上記のようなテトラアリールフェニレンジアミン誘導体と蛍光物質とを含有する発光層を 2 層以上積層することも好ましい。

この場合、陰極側に R_{01} , R_{02} , R_{03} または R_{04} がジアリールアミノフェニレン基であるテトラアリールフェニレンジアミン誘導体を含有する層を、陽極上にそれ以外のテトラアリールフェニレンジアミン誘導体を含有する層を設けることが好ましい。

特に、陰極側に R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれジアリールアミノフェニレン基である式(I)で表されるテトラアリールフェニレンジアミン誘導体を含有する層を、陽極上に R_{01} 、 R_{02} 、 R_{03} および R_{04} はそれぞれ

[0099]

【化 18】

[0097]

compound of tetra aryl phenylenediamine derivative making use of only 1 kind and it may jointlyuse 2 kinds or more.

[0098]

In addition, as description above also it is desirable 2 layers or more tolaminate luminescent layer which contains tetra aryl phenylenediamine derivative and phosphor.

In this case, layer which contains tetra aryl phenylenediamine derivative where R_{01} , R_{02} , R_{03} or R_{04} is diaryl amino phenylene group in cathode side, layer which contains the tetra aryl phenylenediamine derivative other than that on anode is provided, it is desirable.

Especially, in cathode side as for R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} layerwhich contains tetra aryl phenylenediamine derivative which is displayed with Formula (I) which is a diaryl amino phenylene group respectively, on anode R_{01} , R_{02} , R_{03} and R_{04} each one

[0099]

[Chemical Formula 18]

[0100]

である式(I)で表されるテトラアリールフェニレン ジアミン誘導体を含有する層を設けることが好 ましい。

ここで、化 18 の R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} および R_{17} は、化 14 の R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} および R_{17} と 同義である。

このような積層順とすることによって、駆動電圧が低下し、電流リークの発生やダークスポットの発生・成長を防ぐことができる。

また、この場合、各層の間に、各層を形成する各々の成分で濃度勾配を設けた傾斜構造層を形成することも好ましい。

[0101]

テトラアリールフェニレンジアミン誘導体は、特願平 8-358416 号公報等に従って合成すればよく、1級または2級の芳香族アミンと、芳香族ヨウ化物とを銅などの触媒を用いて縮合するウルマン反応で合成することができる。

または、パナジウムのトリアルキルホスヒィン錯体等を用いて縮合してもよい。

また、 R_{01} , R_{02} と R_{03} , R_{04} とが非対称(ビフェニルの両側が非対称)の場合には、 R_{01} , R_{02} と R_{03} , R_{04} とが、それぞれ対応するアミンを合成し、ビフェニル部を最後にカップリングしてもよい(グリニャールカップリング、 $Ni(dppp)Cl_2$ 等)。

[0102]

以下の(A)~(C)に具体的な合成例を挙げる。

(A)では、4,4'- ジョードビフェニルと式(VII)で表される化合物とを用い、(B)では、式(VIII)で表される化合物と式(IX)で表される化合物とを用い、銅を触媒としてカップリングして、それぞれ式(X)で表される非対称化合物を得ている。

(C)では、式(XI)で表される化合物と式(XII)で表される化合物とを Ni(dppp)Cl₂ を用いてカップリ

[0100]

So layer which contains tetra aryl phenylenediamine derivative which with Formula (I) which isis displayed is provided, it is desirable.

Here, R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} of Chemical Formula 1 8 R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} and R_{17} of Chemical Formula 14 and are synonymous.

It makes this kind of lamination sequence, drive voltage decreases with, the generation and growth of occurrence and dark spot of current leakage is prevented, ispossible.

In addition, in this case, between each layer, also it is desirable toform gradient structure layer which provides concentration gradient with each component whichforms each layer.

[0101]

tetra aryl phenylenediamine derivative, following to Japan Patent Application Hei 8-358416 disclosure, etc if it should have synthesized, it can synthesize with aromatic amine of primary or secondary and Ullmann reaction which condenses aromatic iodide making use of copper or other catalyst.

Or, it is possible to condense making use of trialkyl ホスヒィン complex etc of パナ di ウム.

In addition, when R_{01} , R_{02} and R_{03} , R_{04} are asymmetry (both sides of biphenyl asymmetry), R_{01} , R_{02} and R_{03} , R_{04} , synthesize amine which corresponds respectively, coupling are possible to do biphenyl section lastly (Grignard coupling, Ni (dppp) Cl_2 etc).

[0102]

Below (A) - exemplary synthesis example is listed to (C).

With (A), with (B), coupling doing making use of compound which is displayed with Formula (VIII) and compound which is displayed with Formula (IX), with copper as catalyst, you obtain asymmetry compound which is displayed with respective Formula (X) 4, making use of the compound which is displayed with 4'-di iodo biphenyl and Formula (VII).

With (C), compound which is displayed with Formula (XI) and the compound which is displayed with Formula (XII)

ングし、式(XIII)で表される非対称化合物を得ている。

ここで、下記(VII)~(XIII)における R_{30} , R_{41} および R_{45} は、それぞれ式(I)における R_{01} , R_{02} , R_{03} および R_{04} と同義であり、 R_{32} , R_{33} , R_{42} , R_{43} , R_{46} および R_{47} は 、 そ れ ぞ れ 式 (I) に お け る R_{11} , R_{12} , R_{13} , R_{14} , R_{15} , R_{16} および R_{17} と同義である。

[0103]

【化19】

obtained.

Here, description below (VII) - as
(XIII) Roy Roy and Roy in resp

Here, description below (VII) - as for R_{30},R_{41} and R_{45} in (XIII), R_{01},R_{02},R_{03} and R_{04} in respective Formula (I) and being synonymous, as for $R_{32},R_{33},R_{42},R_{43},R_{46}$ and $R_{47},$ $R_{11},R_{12},R_{13},R_{14},R_{15},R_{16}$ and R_{17} in respective Formula (I) and it is synonymous.

coupling are done makinguse of Ni (dppp) Cl₂, asymmetry

compound which is displayed with Formula (XIII) is

[0103]

[Chemical Formula 19]

[0104]

【化20】

[0104]

[Chemical Formula 20]

[0105]

テトラアリールフェニレンジアミン誘導体は、質量分析、赤外吸収スペクトル(IR)、「H,13C 核磁気共鳴スペクトル(NMR)等によって同定することができる。

[0106]

これらの化合物は、500~2000 程度の分子量をもち、190~300 deg C の高融点、80~200 deg C の高ガラス転移温度を示し、通常の真空蒸着等によって透明で室温以上でも安定なアモルファス状態を形成し、平滑で良好な膜が得られ、しかもそれが長期間に渡って維持される。

なお、これらの化合物の中には融点を示さず、 高温においてもアモルファス状態を呈するもの、 例えば、下記の HIM34、HIM38、HIM35、 HIM73、HIM74、HIM78 等もある。

従って、バインダー樹脂を用いることなく、それ 自体で安定で均一な薄膜を得ることができる。

[0107]

[0105]

tetra aryl phenylenediamine derivative, mass analysis, infrared absorption spectrum (IR), <sup>1H, ¹³Cnuclear magnetic resonance spectrum is possible identification with such as (nmr).

[0106]

These compound show high glass transition temperature of high melting point, $80\sim200 \text{ deg C}$ of 190 - 300 deg C with molecular weight of 500 - 2000 extent, with transparent with such as conventional vacuum vapor deposition stability form amorphous state even with room temperature or higher, satisfactory film is acquired with smooth, furthermore that is maintained over long period.

Furthermore, those which do not show melting point in these compound, display amorphous state regarding high temperature. There is also a for example below-mentioned HIM34, HIM38, HIM35, HIM73, HIM74, HIM78 etc.

Therefore, without using binder resin, with that itself uniform thin film can beacquired in stability.

[0107]

【化 22】 [Chemical Formula 22]

[(the 23)] [Chemical Formula 23]

[0110]

[Chemical Formula 24]

[0111]

【化 25】

[0111]

[Chemical Formula 25]

[0112]

[0112]

【化26】

[Chemical Formula 26]

[0113]

上記のテトラアリールフェニレンジアミン誘導体 は、発光層に用いる。

この化合物は、正孔注入性が良好であり、電極等に用いられる ITO などの無機材料上に均一に成膜されるので、通常有機 EL 素子で設けられる正孔注入層あるいは正孔注入輸送層を設けなくてよい。

[0113]

It uses above-mentioned tetra aryl phenylenediamine derivative, for luminescent layer.

As for this compound, positive hole injection characteristic being satisfactory, because on ITO or other inorganic material which is used for electrode etc film formation it makes the uniform, it is not necessary to provide positive hole-injecting layer or positive hole injection transportingbed which usually is provided with organic electroluminescent element.

上記のテトラアリールフェニレンジアミン誘導体は、フェニレンジアミン骨格とベンジジン骨格とを共に有することで耐熱性を犠牲にせず、イオン化ポテンシャルを自由にコントロールでき、組み合わせる材料に応じて正孔注入効率を最適化できる。

また、正孔移動度が大きく、発光層膜厚を数百 $nm~1~\mu~m~$ 程度と厚膜にしても 15V~以内の実用的な駆動電圧で使用できる。

[0114]

本発明の有機 EL 素子は、陽極と、この陽極上に直接設けられた発光層と、陰極とを有し、発光層が、下記式(1)で示される構造を有する重合体(以下、「重合体 IJともいう。)、下記式(1)で示される構造と下記式(2)で示される構造とを有する共重合体(以下、「共重合体 IIJともいう。)、下記式(2)で示される構造を有する重合体(以下、「重合体 IIIJともいう。)および下記式(1)で示される構造および/または下記式(2)で示される構造を有するチオフェン誘導体のうちの少なくとも1種以上と、蛍光性物質とを含有する。

必要に応じて、発光層と陰極との間に電子注入 輸送層を設けてもよい。

[0115]

【化27】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

[0116]

【化28】

$$\begin{array}{c|c}
 & R_3 & R_4 \\
\hline
 & S & n
\end{array}$$
(2)

Freely be able to control ionization potential, to combine, optimization can do the positive hole injection efficiency according to material above-mentioned tetra aryl phenylenediamine derivative, without by the fact that it possesses phenylenediamine skeleton and benzidine skeleton together designating heat resistance as sacrifice.

In addition, degree of positive hole transport is large, can use with practical drive voltage within 15 V luminescent layer membrane thickness to several hundred nm~1; mu m extent and thick film.

[0114]

<polythiophene thiophene derivative>this invention as for organic electroluminescent element, polymer which possesses structure whichpossesses luminescent layer and cathode which are directly provided on the anode and this anode, luminescent layer, is shown with below-mentioned Formula (1) (Below, "polymer I" with you say.), copolymer which possesses structure which is shown withbelow-mentioned Formula (1) and structure which is shown with thebelow-mentioned Formula (2) (Below, "copolymer II" with you say.), polymer which possesses structure which is shown with thebelow-mentioned Formula (2) (Below, "polymer III " with you say.) and at least 1 kind among thiophene derivative which possess structure which is shown with structure and/or below-mentioned Formula (2) which is shown with below-mentioned Formula (1) and fluorescence substance arecontained.

It is possible to provide electron-implanted transport layer between according to need, luminescent layer and cathode.

[0115]

[Chemical Formula 27]

[0116]

[Chemical Formula 28]

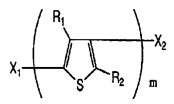
[0117]

まず、重合体Iについて説明する。

重合体 I は化 27 の構造単位を有し、例えば化 29 で示されるものである。

[0118]

【化29】



[0119]

化27、化29について記すと、 R_1 および R_2 はそれぞれ水素原子、芳香族炭化水素基または脂肪族炭化水素基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

[0120]

R₁ および R₂ で表される芳香族炭化水素基としては、無置換であっても置換基を有するものであってもよく、炭素数 6~15 のものが好ましい。

置換基を有するときの置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、アミノ基、シアノ基等が挙 げられる。

芳香族炭化水素基の具体例としては、フェニル基、トリル基、メトキシフェニル基、ビフェニル基、ナフチル基等が挙げられる。

[0121]

 R_1 および R_2 で表される脂肪族炭化水素基としては、アルキル基、シクロアルキル基等が挙げられ、これらのものは無置換でも置換基を有するものであってもよい。

中でも、炭素数 1~6 のものが好ましく、具体的には、メチル基、エチル基、i-プロピル基、t-ブチル基等が挙げられる。

[0122]

R₁、R₂ としては、水素原子、芳香族炭化水素 基が好ましく、特に水素原子が好ましい。

[0123]

用いる重合体 I の平均重合度(化 29 の m)は 4~100、さらに好ましくは5~40、特に5~20が好ま

[0117]

First, you explain concerning polymer I.

It is something where polymer I has structural unit of Chemical Formula 2 7, is shownwith for example Chemical Formula 2 9.

[0118]

[Chemical Formula 29]

[0119]

When you inscribe concerning Chemical Formula 27, Chemical Formula 29, R₁ and R₂ display respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, these being same, maybe something which differs.

[0120]

Also it is possible in to be something which possesses substituent as aromatic hydrocarbon group which is displayed with R_1 and R_2 , those of carbon number $6{\sim}15$ are desirable. unsubstituted

When possessing substituent, you can list alkyl group, alkoxy group, amino group, cyano group etc as substituent.

As embodiment of aromatic hydrocarbon group, you can list phenyl group, tolyl group, methoxyphenyl group, biphenyl group, naphthyl group etc.

[0121]

You can list alkyl group, cycloalkyl group etc as aliphatic hydrocarbon group which is displayed with the R_1 and R_2 , any these things also in may be something which possesses substituent. unsubstituted $\ \ \,$

Those of carbon number 1~6 are desirable even among them, concretely, can list methyl group, ethyl group, i-propyl group, t-butyl group etc.

[0122]

As R_1 , R_2 , hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group is desirable, especially hydrogen atom is desirable.

[0123]

average degree of polymerization (m of Chemical Formula 2 9) of polymer I which it uses 4 - 100, furthermore preferably

しい。

この場合、化 27 で示される繰り返し単位が全く同一の重合体(ホモポリマー)であっても、化 27 において R_1 と R_2 の組合せが異なる構造単位から構成される共重合体(コポリマー)であってもよい。

共重合体としては、ランダム共重合体、交互共 重合体、ブロック共重合体等のいずれであって もよい。

[0124]

また、重合体 I の重量平均分子量は 300~10000 程度、好ましくは 500~2000 程度である。

[0125]

重合体 I の末端基(化 29 の X_1 および X_2)は、 水素原子、または塩素、臭素、ヨウ素等のハロ_、 ゲン原子である。

 X_1 および X_2 は、それぞれ同一でも異なるものであってもよい。

この末端基は、一般に、重合体 I の合成の際の 出発原料に依存して導入される。

さらには、重合反応の最終段階で他の置換基を 導入することもできる。

例えば、重合反応の最終段階でモノハロゲン化 体等を導入することで、フェニル基等のアリール 基を末端基として導入することができる。

[0126]

なお、重合体 I は化 27 の構造単位のみで構成されることが好ましいが、他のモノマー成分を含有していてもよい。

その場合、他のモノマー成分は 50 モル%以下と することが好ましい。

なお、化 27 で表されるチオフェンモノマーの総 数 m は、前述の通り、4~100、さらに好ましくは 5~40、特に 5~20 が好ましい。

[0127]

重合体 1 の具体例を化 30 に示す。

化 30 は、化 27 ないし化 29 の R₁、R₂ の組合 せで示している。

[0128]

【化30】

 $5\sim40$, especially 5 - 20 is desirable.

In this case, repeat unit which is shown with Chemical Formula 2 7 being the completely same polymer (homopolymer), it is good even with copolymer (copolymer) which is formed from structural unit where combination of R₁ and R₂ differs in Chemical Formula 2 7.

As copolymer, it is good random copolymer, alternating copolymer, block copolymer or other whichever.

[0124]

In addition, weight average molecular weight of polymer I is 300 - 10000 extent, preferably 500~2000 extent.

[0125]

end group (X_1 and X_2 of Chemical Formula 2 9) of polymer I is hydrogen atom, or chlorine, bromine, iodine or other halogen atom.

 X_1 and X_2 , being same respectively, may be somethingwhich differs.

This end group is introduced, generally, case of synthesis of the polymer I depending on starting material.

Furthermore, it is possible also to introduce other substituent with the final step of polymerization reaction.

By fact that mono halogenated compound etc is introduced with final step of the for example polymerization reaction, it can introduce phenyl group or other aryl group as end group.

[0126]

Furthermore, polymer I is formed with only structural unit of Chemical Formula 2 7 is desirable, but it is possible to contain other monomer component.

In that case, other monomer component makes 50 mole % or less, it is desirable.

Furthermore, as for total number m of thiophene monomer which is displayed with the Chemical Formula 27, aforementioned sort, 4 - 100, furthermore preferably 5~40, especially 5 - 20 is desirable.

[0127]

embodiment of polymer I is shown in Chemical Formula 3 0.

Chemical Formula 3 0 has shown with combination of R_1 , R_2 of Chemical Formula 2 7 or the Chemical Formula 2 9.

[0128]

[Chemical Formula 30]

重合体	R ₁	R ₂	
I-1	Н	Н	(ホモポリマー)
· I-2	Н	Ph	(ホモボリマー)
I-3	Ph	Н	(ホモポリマー)
I-4	Ph	Ph	(ホモポリマー)
I-5	Н	CH ₃	(ホモポリマー)
I-6	H	1-C4H9	(ホモボリマー)

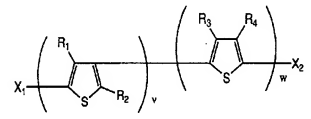
[0129]

次に、共重合体Ⅱについて説明する。

共重合体 II は化 27 の構造単位と化 28 の構造 単位とを有し、例えば化 31 で示されるものであ る。

[0130]

【化31】



[0131]

化27については重合体1のものと同様である。

従って、化 31 中の R_1 、 R_2 は化 27 のものと同様である。

[0132]

また、化28について記すと、R3およびR4は、 それぞれ水素原子、芳香族炭化水素基または 脂肪族炭化水素基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

[0133]

 R_3 、 R_4 で表される芳香族炭化水素基、脂肪族炭化水素基の具体例は、化 27 の R_1 、 R_2 のところで挙げたものと同様のものを挙げることができる。

また、 R_3 、 R_4 の好ましいものも R_1 、 R_2 と同様である。

さらに、R3 と R4 とは互いに結合して環を形成

[0129]

Next, you explain concerning copolymer II.

It is something where copolymer II has structural unit of Chemical Formula 2 7, and the structural unit of Chemical Formula 2 8 is shown with for example Chemical Formula 3 1.

[0130]

[Chemical Formula 31]

[0131]

It is similar to those of polymer I concerning Chemical Formula 2 7.

Therefore, R_1 , R_2 in Chemical Formula 3 1 is similar to those of Chemical Formula 2 7.

[0132]

In addition, when you inscribe concerning Chemical Formula 2 8, R₃ and the R₄ display respective hydrogen atom, aromatic hydrocarbon group or aliphatic hydrocarbon group, these being same, may be something which differs.

[0133]

embodiment of aromatic hydrocarbon group, aliphatic hydrocarbon group which is displayed with R_3 , R_4 can list hose which are similar to those which are listed at place of the R_1 , R_2 of Chemical Formula 2.7.

In addition, also those where R_3 , R_4 is desirable are similar to R_1 , R_2 .

Furthermore, connecting with R₃ and R₄ mutually, itforms

し、チオフェン環に縮合していてもよい。

この場合の縮合環としては、ベンゼン環等が挙げられる。

この R_3 、 R_4 については、 ℓ 31 においても同様である。

[0134]

用いる共重合体 11 の平均重合度(化 31 における v+w)は、重合体 1 と同様に、4~100、さらに好ましくは 5~40、特に 5~20 が好ましい。

また、化 27 の構造単位と化 28 の構造単位との 比率は、化 27 の構造単位/化 28 の構造単位 (v/w)が、モル比で 10/1~1/10 程度である。

[0135]

また、共重合体 II の重量平均分子量は 300~10000 程度、好ましくは 500~2000 程度であ る。

[0136]

共重合体 II の末端基(化 3I における X_1 および X_2)は、それぞれ同一でも異なるものであっても よく、重合体 I と同様のものであり、一般に、共 重合体 II の合成の際の出発原料ないしその比率に依存する。

さらには、重合反応の最終段階で他の置換基を 導入することもできる。

[0137]

なお、共重合体 II は、重合体 I と同様に、化 27 の構造単位と化 28 の構造単位とで構成される ことが好ましいが、他のモノマー成分を含有して いてもよい。

その場合、他のモノマー成分は 50 モル%以下と することが好ましい。

なお、化27、化28で表されるチオフェンモノマーの総数 v+w は、前述の通り、4~100、さらに好ましくは5~40、特に5~20 が好ましい。

[0138]

また、共重合体 II は、ランダム共重合体、交互 共重合体、ブロック共重合体等のいずれであっ てもよく、化 31 の構造式はこのような構造を包 含するものである。

さらに、化 27、化 28 の構造単位同士は、それぞれ同一であっても異なるものであってもよい。

ring, is possible to thiophene ring to have condensed.

As fused ring in this case, you can list benzene ring etc.

Concerning this R_3 , R_4 , it is similar regarding Chemical Formula 3 1.

[0134]

As for average degree of polymerization (v+w in Chemical Formula 3 1) of copolymer II which it uses, in same way as the polymer I, 4 - 100, furthermore preferably $5 \sim 40$, especially 5 - 20 is desirable.

In addition, as for ratio of structural unit of Chemical Formula 2 7 and structural unit of Chemical Formula 2 8, structural unit (v/w) of structural unit/Chemical Formula 2 8 of Chemical Formula 2 7, is 10/1 - 1/10 extent with mole ratio.

[0135]

In addition, weight average molecular weight of copolymer II is 300 - 10000 extent, preferably 500~2000 extent.

[0136]

end group (X_1 and X_2 in Chemical Formula 3 1) of copolymer II, being same respectively, may be something which differs, being something which is similar to the polymer I, generally, case of synthesis of copolymer II starting material or itdepends on ratio.

Furthermore, it is possible also to introduce other substituent with the final step of polymerization reaction.

[0137]

Furthermore, as for copolymer II, in same way as polymer I, with the structural unit of Chemical Formula 2 7 and structural unit of Chemical Formula 2 8 is formed isdesirable, but it is possible to contain other monomer component.

In that case, other monomer component makes 50 mole % or less, it is desirable .

Furthermore, as for total number v+w of thiophene monomer which is displayed with the Chemical Formula 2 7. Chemical Formula 2 8, aforementioned sort, 4 - 100, furthermore preferably 5~40, especially5 - 20 is desirable.

[0138]

In addition, copolymer II is good random copolymer, alternating copolymer, block copolymer or other whichever, structural formula of Chemical Formula 3 1 is something which includes this kind of structure.

Furthermore, structural unit of Chemical Formula 27. Chemical Formula 28, being same respectively, maybe

[0139]

共重合体 II の具体例を化 32 に示す。

化 32 は、化 27 の R_1 、 R_2 の組合せ、化 28 の R_3 、 R_4 の組合せ、すなわち化 31 の R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 の組合せで示している。

[0140]

【化 32】

something which differs.

[0139]

embodiment of copolymer II is shown in Chemical Formula 3 2.

Chemical Formula 3 2, has shown with combination of R_1 , R_2 of Chemical Formula 2 7, combination of R_3 , R_4 of Chemical Formula 2 8 namely combination of R_1 , R_2 , R_3 , R_4 of Chemical Formula 3 1.

[0140]

[Chemical Formula 32]

共重合体	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	
II-1	Н	Н	Н	Н	
II-2	H	CH ₃	H	H	
II-3	H	Ph	H	H	
II-4	H	Ph	Ph	Ph	

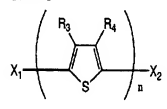
[0141]

次に、重合体 III について説明する。

重合体 III は化 28 の構造単位を有し、例えば化33 で示されるものである。

[0142]

【化33】



[0141]

Next, you explain concerning polymer III.

It is something where polymer III has structural unit of Chemical Formula 2 8, is shownwith for example Chemical Formula 3 3.

[0142]

[Chemical Formula 33]

[0143]

化 33 について記すと、R3 および R4 は化 28 のものと同義であり、好ましいものも同様である。

[0144]

化 33 の n は平均重合度を表し、重合体 I、共重合体 II と同様に、4~100、さらに好ましくは 5~40、特に 5~20 が好ましい。

この場合、化 28 で示される繰り返し単位が全く

[0143]

When you inscribe concerning Chemical Formula 3 3, R_3 and R_4 thoseof Chemical Formula 2 8 and being synonymous, desirable ones are similar.

[0144]

n of Chemical Formula 3 3 displays average degree of polymerization, in same way as the polymer I, copolymer II, 4 - 100, furthermore preferably 5~40, especially 5 - 20 is desirable.

In this case, repeat unit which is shown with Chemical

同一の重合体(ホモポリマー)であっても、化 28 において R₃ と R₄ の組合せが異なる構造単位から構成される共重合体(コポリマー)であってもよい。

共重合体としては、ランダム共重合体、交互共 重合体、ブロック共重合体等のいずれであって もよい。

[0145]

また、化 33 の場合、重合体 III の重量平均分子 量は300~10000 程度、好ましくは500~2000 程度 である。

[0146]

重合体 III の末端基(化 33 の X_1 および X_2)は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、重合体 I、共重合体 II の末端基と同様のものである。

 X_1 および X_2 は重合体IIIの合成の際の出発原料に依存する。

さらには、重合反応の最終段階で他の置換基を 導入することもできる。

[0147]

なお、重合体IIIは化28の構造単位のみで構成されることが好ましいが、他のモノマー成分を含有していてもよい。

その場合、他のモノマー成分は 50 モル%以下と することが好ましい。

なお、化 28 で表されるチオフェンモノマーの総数 n は、前述の通り、4~100、さらに好ましくは5~40、特に5~20 が好ましい。

[0148]

化 33 で表される重合体 III の具体例を化 34 に 示す。

化 34 は、化 28 ないし化 33 の R₃、R₄の組合せで示している。

[0149]

【化 34】

Formula 2 8 being the completely same polymer (homopolymer), it is good even with copolymer (copolymer) which is formed from structural unit where combination of R_3 and R_4 differs in Chemical Formula 2 8.

As copolymer, it is good random copolymer, alternating copolymer, block copolymer or other whichever.

[0145]

In addition, in case of Chemical Formula 3 3, weight average molecular weight of polymer III is 300 -10000 extent, preferably 500~2000 extent.

[0146]

end group (X_1 and X_2 of Chemical Formula 3 3) of polymer III, being same respectively, may be something which differs, it is something which is similar to end group of polymer I, copolymer II.

 X_1 and X_2 case of synthesis of polymer III depend on starting material.

Furthermore, it is possible also to introduce other substituent with the final step of polymerization reaction.

[0147]

Furthermore, polymer III is formed with only structural unit of Chemical Formula 2 8 is desirable, but it is possible to contain other monomer component.

In that case, other monomer component makes 50 mole % or less, it is desirable.

Furthermore, as for total number n of thiophene monomer which is displayed with the Chemical Formula 2 8, aforementioned sort, 4 - 100, furthermore preferably 5~40, especially5 - 20 is desirable.

[0148]

embodiment of polymer III which is displayed with Chemical Formula 3 3 is shown in Chemical Formula 3 4.

Chemical Formula 3 4 has shown with combination of $R_3\,$, R_4 of Chemical Formula 2 8 or the Chemical Formula 3 3.

[0149]

[Chemical Formula 34]

重合体	R ₃	R ₄	
Ш-1	Н	Н	(ホモポリマー)
III-2	H	Ph	(ホモポリマー)
III-3	Ph	Ph	(ホモポリマー)
III-4	Н	4-メトキシフェニル	(ホモポリマー)
III-5	CH ₃	CH ₃	(ホモボリマー)
III-6	H	CH ₃	(ホモポリマー)

[0150]

また、上記化 27 で示される構造を有する化合物、上記化 27 で示される構造と上記化 28 で示される構造とを有する化合物、上記化 28 で示される構造を有する化合物としては、m+n が 2~20程度、好ましくは 4~18 程度のオリゴマー、チオフェン誘導体も好ましい。

つまり、上記化 27 で示される構造を有する化合物としては m が、上記化 27 で示される構造と上記化 28 で示される構造とを有する化合物としては m+n が、上記化 28 で示される構造を有する化合物としては n が、2~20 程度、好ましくは4~18 程度であることが好ましい。

m は 1 分子内の化 27 で示されるチオフェンモノマーの総数、n は 1 分子内の化 28 で示されるチオフェンモノマーの総数を表し、間に他のモノマー成分を有していてもよい。

また、この場合、末端は、好ましくは炭素数 1~6 のアルキル基、好ましくは炭素数 1~6 のアルコキシ基、好ましくは炭素数 4~30 のアリール基、好ましくは炭素数 4~30 のアリーロキシ基またはアミノ基であることが好ましい。

また、このような化合物は、他のモノマー成分、 好ましくはアリール基、特にフェニル基を含有し ていることも好ましい。

[0151]

末端のアルキル基としては、直鎖状でも分岐を有するものであってもよく、炭素数 1~6 の置換もしくは無置換のアルキル基が好ましい。

特に、炭素数 1~4 の無置換のアルキル基が好

[0150]

In addition, m+n oligomer, thiophene derivative of 2 - 20 extent, preferably 4~18 extent is desirable as the compound which possesses structure which is shown with compound, above-mentioned Chemical Formula 2 8 which possesses structure which is shown with compound, above-mentioned Chemical Formula 2 7 which possesses structure which isshown with above-mentioned Chemical Formula 2 7 and structure which is shown withabove-mentioned Chemical Formula 2 8.

In other words, as compound which possesses structure which is shownwith above-mentioned Chemical Formula 2.7 m+n, n, is 2-20 extent, preferably 4~18 extent as compound which possesses structure which is shown with theabove-mentioned Chemical Formula 2.8 m, as compound which possesses the structure which is shown with above-mentioned Chemical Formula 2.7 and structure which is shown with above-mentioned Chemical Formula 2.8, it is desirable.

As for m total number, n of thiophene monomer which is shown with Chemical Formula 2.7 inside 1 molecule displays total number of thiophene monomer which is shown with the Chemical Formula 2.8 inside 1 molecule, is possible to have possessed other monomer component between.

In addition, in this case, terminal is aryloxy group or amino group of the aryl group, preferably carbon number 4~30 of alkoxy group, preferably carbon number 4~30 of alkyl group, preferably carbon number 1~6 of preferably carbon number 1~6, it is desirable.

In addition, this kind of compound containing other monomer component, preferably aryl group, especially phenyl group is desirable.

[0151]

As alkyl group of terminal, also it is possible in to be somethingwhich possesses branch, substituted or unsubstituted alkyl group of carbon number 1~6 is desirable. straight chain

Especially, unsubstituted alkyl group of carbon number 1~4 is

ましく、具体的にはメチル基、エチル基、(n-,i-)プロピル基、(n-,i-,s-,t-)ブチル基等が挙げられる。

[0152]

アルコキシ基としては、アルキル基部分の炭素 数が 1~6 のものが好ましく、具体的にはメトキシ 基、エトキシ基等が挙げられる。

アルコキシ基は、さらに置換されていてもよい。

[0153]

アリール基としては、単環または多環のものであってよく、総炭素数 4~30 のものが好ましく、具体的には、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、ピレニル基、ペリレニル基および o-,m-または p-ビフェニル基等が挙げられ、特に好ましくはフェニル基が挙げられる。

これらアリール基はさらに置換されていてもよく、このような置換基としては、炭素数 1~6 のアルキル基、無置換または置換基を有するアリール基等が挙げられる。

[0154]

アリーロキシ基としては炭素数 4~30 のものが好ましく、フェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-(t-ブチル)フェノキシ基等が挙げられる。

[0155]

アミノ基としては、無置換でも置換基を有するものであってもよいが、置換基を有するものが好ましく、具体的にはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジピフェニリルアミノ基、N-フェニル-N-ナフチルアミノ基、N-フェニル・N-ビフェニリルアミノ基、N-フェニル・N-ピレニルアミノ基、ジピレナフチルアミノ基、ジアントリルアミノ基、ジピレニルアミノ基等が挙げられる。

[0156]

このようなオリゴマー、チオフェン誘導体としては、上記化 28 で示される構造を有する化合物が好ましく、下記のものが好ましく挙げられる。

なお、ここでは、化 28 において R_3 および R_4 が 水素原子であるものを例示したが、この場合も、 R_3 および R_4 が前述の芳香族炭化水素基、脂肪族炭化水素基であってよい。

[0157]

【化35】

desirable, can list methyl group, ethyl group, (n-, i-) propyl group, (n-, i-,s-,t-) butyl group etc concretely.

[0152]

As alkoxy group, carbon number of alkyl group part thing 1 - 6 is desirable, can list methoxy group, ethoxy group etc concretely.

As for alkoxy group, furthermore optionally substitutable. [0153]

As aryl group, it is possible to be monocycle or polycyclic ones, those of the total number of carbon atoms 4~30 are desirable, concretely, phenyl group, naphthyl group, anthryl group, phenanthryl group, pyrenyl group, perylenyl group and can list o-,m- or p- biphenyl group, etc can list particularly preferably phenyl group.

As for these aryl group you can list aryl group etc which possesses the alkyl group, unsubstituted or substituent of carbon number 1~6 furthermore as this kind of substituent of optionally substitutable.

[0154]

Those of carbon number 4~30 are desirable as aryloxy group, can list phenoxy group, 4- methyl phenoxy group, 4- (t-butyl) phenoxy group etc.

[0155]

As amino group, and it is possible in to be something which possesses substituent, but those which possess substituent are desirable, you canlist dimethylamino group. diethyl amino base and diphenylamino group, ditolyl amino group, di biphenylyl amino group, N- phenyl-N- tolyl amino group, N- phenyl-N- naphthyl amino group, N- phenyl-N- biphenylyl amino group, N- phenyl-N- pyrenyl amino group, dinaphthyl amino group, Jean trill amino group, di pyrenyl amino group etc concretely. unsubstituted

[0156]

As this kind of oligomer, thiophene derivative, compound which possesses structure which isshown with above-mentioned Chemical Formula 2 8 is desirable, can listbelow-mentioned ones desirably.

Furthermore, here, those where R_3 and R_4 are hydrogen atom in Chemical Formula 2 8 were illustrated, but in this case, R_3 and the R_4 may be aforementioned aromatic hydrocarbon group, aliphatic hydrocarbon group.

[0157]

[Chemical Formula 35]

$$R_5 \left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \right)_{n1} R_6$$

[0158]

化 35 の n1 は 2~10 の整数である。

 R_5 および R_6 は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、炭素数 1~6 のアルキル基、炭素数 1~6 のアルコキシ基、炭素数 4~30 のアリール基または炭素数 4~30 のアリーロキシ基である。

R₅ および R₆ は、無置換でも、置換基を有していてもよい。

[0159]

また、下記のようなものも好ましい。

[0160]

【化36】

[0161]

化 36 の n2 は 2~6 の整数である。

 R_{05} および R_{06} は、それぞれ、アルキル基、無置換または置換基を有するアリール基を表し、同一でも異なるものであってもよい。

 r_{05} および r_{06} は、それぞれ、0~5、好ましくは 0~2 の整数を表すが、特に 0 または 1 であること が好ましい。

前記 Ros および Ros は、メタ位あるいはパラ位に 結合していることが好ましい。

 r_{05} または r_{06} が 2 以上である場合、 R_{05} 同士、 R_{06} 同士は同一でも異なっていてもよい。

[0162]

【化37】

[0158]

n₁ of Chemical Formula 3 5 is integer 2 - 10.

 R_5 and R_6 , being same respectively, may be somethingwhich differs, it is a aryl group of alkoxy group. carbon number $4\sim30$ of alkyl group. carbon number $1\sim6$ or aryloxy group of carbon number $4\sim30$.

As for R_5 and R_6 , even with unsubstituted, optionally substituted.

[0159]

In addition, as description below also thing is desirable.

[0160]

[Chemical Formula 36]

[0161]

n₂ of Chemical Formula 3 6 is integer 2 - 6.

R₀₅ and R₀₆ respectively, display aryl group whichpossesses alkyl group, unsubstituted or substituent, it is same and it is possible tobe something which differs.

 r_{05} and r_{06} , respectively, 0 - 5, display integer of the preferably 0~2, but they are especially 0 or 1, it is desirable .

It connects aforementioned R_{05} and R_{06} , to meta position or para position, it is desirable.

When r_{05} or r_{06} is 2 or more, R_{05} , R_{06} being the same, differing, it is possible to be.

[0162]

[Chemical Formula 37]

[0163]

化 37 の n₃は 2~6 の整数である。

 R_{05} 、 R_{06} 、 R_{07} および R_{08} は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、化 36 の R_{05} および R_{06} と同義である。

 r_{05} 、 r_{06} 、 r_{07} および r_{08} は、化 36 の r_{05} および r_{06} と同義であり、好ましいものも同様である。

[0164]

また、他のモノマー成分を含有するものとして、 下記のブロック共重合体が好ましく挙げられる。

[0165]

【化38】

[0166]

【化39】

[0167]

【化40】

[0168]

化 38 の a および c はそれぞれ 1~6 の整数、b は 1~4 の整数であり、 R_s および R_a は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、化 35 の

[0163]

n₃ of Chemical Formula 3 7 is integer 2 - 6.

 R_{05} , R_{06} , R_{07} and R_{08} , being same respectively, are may besomething which differs, R_{05} and R_{06} of Chemical Formula 3 6 and synonymous.

 r_{05} , r_{06} , r_{07} and r_{08} , r_{05} and r_{06} of Chemical Formula 3 6 andbeing synonymous, desirable ones are similar.

[0164]

In addition, you can list below-mentioned block copolymer desirably ascontains other monomer component.

[0165]

[Chemical Formula 38]

[0166]

[Chemical Formula 39]

[0167]

[Chemical Formula 40]

[0168]

As for a and c of Chemical Formula 3 8 respectively as for the integer, b of 1 - 6 with integer 1 - 4, as for R_5 and R_6 , beingsame respectively, it is be possible to be something

R₅ および R₆ と同義である。

[0169]

化 39 の d、f および h はそれぞれ $1\sim6$ の整数、e および g はそれぞれ 1 または 2 であり、 R_5 および R_6 は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、化 35 の R_5 および R_6 と同義である。

[0170]

化 40 の i および k はそれぞれ $1\sim6$ の整数、j は $1\sim4$ の整数であり、 R_s および R_s は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、化 35 の R_s および R_s と同義である。

[0171]

また、下記のものも好ましい。

[0172]

【化41】

$$R_5$$
 $(S)_{p1}$ $(S)_{p3}$

[0173]

【化 42】

$$\begin{array}{c|c}
R_5 & p_1 & p_3 \\
\hline
S & p_4 \\
R_6 & R_8
\end{array}$$

[0174]

【化 43】

which differs, R₅ and R₆ of Chemical Formula 3 5 and synonymous.

[0169]

As for d, f and h of Chemical Formula 3 9 respectively as for integer, e and g 1 - 6 respectively with 1 or 2, as for $R_{\rm 5}$ and $R_{\rm 6}$, being same respectively, it is be possible to besomething which differs, $R_{\rm 5}$ and $R_{\rm 6}$ of Chemical Formula 3 5 and synonymous.

[0170]

As for i and k of Chemical Formula 40 respectively as for the integer, j of 1 - 6 with integer 1 - 4, as for R_5 and R_6 , beingsame respectively, it is be possible to be something whichdiffers, R_5 and R_6 of Chemical Formula 35 and synonymous.

[0171]

In addition, also below-mentioned ones are desirable.

[0172]

[Chemical Formula 41]

[0173]

[Chemical Formula 42]

[0174]

[Chemical Formula 43]

$$R_{5}$$
 (S)
 $p1$
 (S)
 $p3$
 (S)
 $p4$
 R_{6}

[0175]

化 41、化 42、化 43 について記すと、 p_1 、 p_2 、 p_3 および p_4 はそれぞれ $1\sim6$ の整数であり、 R_5 、、 R_6 、 R_7 および R_8 は、それぞれ同一でも異なるものであってもよく、化 35 の R_5 および R_6 と同義である。

[0176]

【化44】

$$\begin{pmatrix} R_5 \\ (S \end{pmatrix} q1 \end{pmatrix}$$
 $\begin{pmatrix} S \\ S \end{pmatrix} q2$
 $\begin{pmatrix} S \\ S \end{pmatrix} q3$
 $\begin{pmatrix} S \\ S \end{pmatrix} q3$

[0177]

化 44 の q_1 、 q_2 および q_3 はそれぞれ $2\sim6$ の整数 であり、 R_5 、 R_6 および R_7 は、それぞれ同一で も異なるものであってもよく、化 35 の R_5 および R_6 と同義である。

[0178]

本発明で用いる重合体 I、共重合体 II、重合体 III およびチオフェン誘導体は、米国特許 5540999 号明細書(特願平 6-170312 号対応)等に従って合成すればよく、ジハロゲン化アリール 化合物を縮重合することで得られる。

[0175]

When you inscribe concerning Chemical Formula 4 1. Chemical Formula 4 2. Chemical Formula 4 3, as for p_1 . p_2 , p_3 and p_4 respectively with integer 1 - 6, as for R_5 , R_6 , R_7 and R_8 , beingsame respectively, it is be possible to be something which differs, R_5 and R_6 of Chemical Formula 3 5 and synonymous.

[0176]

[Chemical Formula 44]

[0177]

As for q_1 , q_2 and q_3 of Chemical Formula 4 4 respectively with integer 2-6, as for R_5 , R_6 and R_7 , being same respectively, it is be possible to be something which differs, R_5 and R_6 of Chemical Formula 3 5 and synonymous.

[0178]

It is acquired by fact that polymer I, copolymer II, polymer III and thiophene derivative which are used with this invention, following to U.S. Patent 5540999 specification (Japan Patent Application Hei 6-170 31 2 number correspondence), etc if it should have synthesized,

好ましくは、(1)グリニャール反応を行い、ジクロロ(2,2'-ビピリジン)ニッケル[NiCl₂(bpy)]などのNi 錯体などを用いて重合する方法
[T.Yamamoto,et al.,
Bull.Chem.Soc.Jpn.,56,1497(1983)] や、(2)ビス(1,5-シクロオクタジエン)ニッケル[Ni(cod)₂]を用いて重合する方法[T.Yamamoto,et al.,
Polym.J.,22,187(1990)] などにより得られる。

[0179]

このような化合物の同定は、元素分析、赤外吸収スペクトル(IR)、核磁気共鳴スペクトル(NMR)等によって行うことができる。

[0180]

また、平均重合度、重量平均分子量は、光散乱、法、ゲル浸透クロマトグラフィー(GPC)、液体クロマトグラフィー、マススペクトル等によって求めることができる。

[0181]

これらの化合物は、融点が300 deg C 以上、または融点を持たないものであり、真空蒸着によりアモルファス状態あるいは微結晶状態の良質な膜が得られる。

[0182]

本発明の有機 EL 素子は、陽極の上に直接、少なくとも 1 層以上の発光層を有し、その上に、電子注入輸送層、陰極を有する。

なお、発光層の機能により、電子注入輸送層は なくてもよい。

本発明の有機 EL 素子の構成例を図1に示す。

同図に示される有機 EL 素子は、基板 1 上に、 陽極 2、発光層 3、電子注入輸送層 4、陰極 5 を 順次有する。

通常、有機 EL 素子は陽極と発光層との間に正 孔注入層、正孔注入輸送層を設けるが、本発明 では発光層に用いる上記の化合物の正孔注入 輸送機能が高く、電極上に均一な薄膜を形成す る能力が高いので、これらの層を設けなくてよ い。 condensation polymerization does dihalogenation aryl compound.

It does preferably. (1) Grignard reaction, it is acquired by method [T.Yamamoto,et al., Polym.J.,22,187 (1990)] etc whichis polymerized method which is polymerized making use of dichloro (2 and 2 '-bipyridine) nickel [Ni Cl₂ (bpy)] or other Ni complex etc [T.Yamamoto,et al., Bulletin of the Chemical Society of Japan (0009 - 2673, BCSJA), 56 and 1497 (1983)] and, making use of (2) bis (1 and 5 -cyclooctadiene) nickel [Ni (cod) < sub>2].

[0179]

elemental analysis, infrared absorption spectrum (IR), it does identification of this kind of compound, with nuclear magnetic resonance spectrum (nmr) etc, it is possible.

[0180]

In addition, light scattering method, gel permeation chromatography (GPC), it seeks average degree of polymerization, weight average molecular weight, with liquid chromatography, mass spectrum etc, it is possible.

[0181]

As for these compound, being something where melting point does not have 300 deg C or greater, or melting point, good quality film of amorphous state or microcrystalline form is acquired by vacuum vapor deposition.

[0182]

<this invention organic electroluminescent element constitution >this invention organic electroluminescent element, directly, has luminescent layer of one layer or more at least on anode, on that, possesses electron-implanted transport layer, cathode.

Furthermore, with function of luminescent layer, it is not necessary asfor electron-implanted transport layer to be.

configuration example of organic electroluminescent element of this invention is shown in Figure 1.

organic electroluminescent element which is shown in same Figure, on substrate 1, sequential has the anode 2, luminescent layer 3, electron-implanted transport layer 4, cathode 5.

Usually, organic electroluminescent element provides positive hole-injecting layer, positive hole injection transporting bed between anode and luminescent layer, it is not necessary, but with this invention positive hole injection transport function of above-mentioned compound which is used for luminescent layer to be high, because capacity which forms uniform thin film on electrode is high, toprovide these layers.

なお、本発明では、前述の通り、発光層は他の 機能を有するものであってもよく、例えば、正孔 注入輸送性発光層、電子注入輸送性発光層と してもよい。

[0183]

発光層は、正孔(ホール)および電子の注入機能、それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を生成させる機能を有するものである。

発光層は2層以上積層してもよい。

[0184]

発光層には比較的電子的にニュートラルな層を 用いることが好ましい。

ニュートラルな層の構成方法は、ニュートラルな材料を単体、もしくは組み合わせてもよいし、電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化合物とを組み合わせて層全体としてニュートラルにしてもよい。

ただし、組み合わせる材料の電子受容性と電子 供与性とが極端に強い場合はエキサイプレック ス等の蛍光性の低下もしくは発光波長のシフト 現象が見られ、好ましくない。

電子注入輸送性化合物とホール注入輸送性化 合物とを組み合わせた混合層については後述 する。

[0185]

本発明の有機 EL 素子の発光層は、上記式(I)で表される骨格を有する化合物(テトラアリールフェニレンジアミン誘導体)、上記式(1)で示される構造を有する化合物、上記式(1)で示される構造と上記式(2)で示される構造とを有する化合物および上記式(2)で示される構造を有する化合物(ポリチオフェン、チオフェン誘導体)を含有する。

これらの化合物は薄膜性が良好なので、親水性にバラツキのあるITO透明電極表面上でも均一な薄膜を形成することができ、発光効率が向上し、信頼性も向上する。

[0186]

これらは、後述する蛍光性物質と組み合わせて ドーパントのホスト物質として用いられる。

このように蛍光性物質(ドーパント)と組み合わせて使用することによって、ホスト物質の発光波長

Furthermore, with this invention, aforementioned sort, as for luminescent layer itis possible to be something which possesses other function, it ispossible as for example positive hole injection transporting luminescent layer, electron implantation transporting luminescent layer.

[0183]

<luminescent layer>luminescent layer is something which possesses function which forms exciton positive hole (hole) and with those transport function, positive hole of injection function, of electron and the recombination of electron.

2 layers or more it is possible to laminate luminescent layer.

[0184]

neutral layer is used to luminescent layer relatively for electronic, it is desirable.

neutral neutral material unit, or it is possible to combine constituting method of layer, and, combining electron implantation transporting compound and hole fill transporting compound it is possible to neutral as entire layer.

However, it combines and when electron accepting and electron donating of material arestrong extremely, it can see shift phenomena of decrease or light emitting wavelength of \pm sipe wreck λ or other fluorescence, is not desirable.

Concerning mixed layer which combines electron implantation transporting compound and hole fill transporting compound it mentions later.

[0185]

luminescent layer of organic electroluminescent element of this invention compound which possesses the skeleton which is displayed with above Formula (I) (tetra aryl phenylenediamine derivative), contains compound (polythiophene, thiophene derivative) which possesses structure which is shown with compound and above Formula (2) which possess structure which is shown with compound, above Formula (1) whichpossesses structure which is shown with above Formula (1) and structure which is shown with above Formula (2).

Because these compound thin film property are satisfactory, forms uniform thin film even nITO transparent electrode surface which has variation in hydrophilicity to be possible, light emission efficiency improves, also reliability improves.

[0186]

These are used as host substance of dopant combining with fluorescence substance which it mentions later.

This way light emitting wave length characteristic of host substance it changes fluorescence substance (dopant) with

特性を変化させることができ、長波長の発光が 可能になるとともに、素子の発光効率や安定性 が向上する。

[0187]

上記のテトラアリールフェニレンジアミン誘導体または上記のポリチオフェン、チオフェン誘導体の含有量は 30~99.9wt%、特に 60~98wt%であることが好ましい。

蛍光性物質の含有量は 0.01~50wt%、さらには 0.01~20wt%であることが好ましい。

[0188]

また、本発明の有機 EL 素子の発光層は、発光 波長の異なる 2 層以上を積層することも好まし く、その際、陽極上に、薄膜性が良好な上記の テトラアリールフェニレンジアミン誘導体または 上記のポリチオフェン、チオフェン誘導体を含有 する層を積層することが好ましい。

また、各層を形成する各々の成分で濃度勾配を 設けた傾斜構造層を形成し、駆動電圧の低下と 耐久性の向上を図ることも好ましい。

この場合、混合部分は全体の 1/99~99/1 である ことが好ましい。

[0189]

また、発光層が発光波長の異なる領域を有する 構成としてもよい。

[0190]

発光層は、上記一般式(I)で表される骨格を有する化合物(テトラアリールフェニレンジアミン誘導体)と蛍光物質とを含有する層と、後述するテトラアリールベンジジン誘導体と蛍光物質とを含有する層とから成ることが特に好ましい。

蛍光物質としては、ルブレン等のナフタセン誘導 体が好ましい。

この場合、陽極上に、テトラアリールフェニレンジアミン誘導体を含有する層を設けることが好ましい。

このような積層順とすることによって、駆動電圧が低下し、電流リークの発生やダークスポットの発生・成長を防ぐことができる。

この場合も、テトラアリールフェニレンジアミン誘 導体と蛍光物質とを含有する層と、テトラアリー combining you use with, it to be possible, as light emitting of long wavelength becomes possible, light emission efficiency and stability of element improve.

[0187]

Above-mentioned tetra aryl phenylenediamine derivative or content of above-mentioned polythiophene, thiophene derivative is 30 - 99.9 wt%, especially 60 - 98 wt%, it is desirable.

content of fluorescence substance 0.01 - 50 wt%, furthermore is 0.01 - 20 wt%, it is desirable.

[0188]

In addition, luminescent layer of organic electroluminescent element of this invention laminating 2 layers or more where light emitting wave length differs is desirable, at that occasion, on the anode, laminates layer which contains above-mentioned tetra aryl phenylenediamine derivative orabove-mentioned polythiophene, thiophene derivative where thin film property is satisfactory isdesirable.

In addition, gradient structure layer which provides concentration gradient with each component which forms each layer is formed, also it is desirable to assure theimprovement of decrease and durability of drive voltage.

In this case, mixing part amount is entirety 1/99 - 99/1, it is desirable.

[0189]

In addition, it is possible as constitution which possesses the domain where luminescent layer differs light emitting wave length.

[0190]

luminescent layer compound which possesses skeleton which is displayed withabove-mentioned General Formula (I) (tetra aryl phenylenediamine derivative) with layer which contains the phosphor and, consists of layer which contains tetra aryl benzidine derivative and the phosphor which it mentions later, especially it is desirable.

As phosphor, rubrene or other naphthacene derivative is desirable.

In this case, on anode, layer which contains tetra aryl phenylenediamine derivative isprovided, it is desirable.

It makes this kind of lamination sequence, drive voltage decreases with, the generation and growth of occurrence and dark spot of current leakage is prevented, ispossible.

In this case, between layer which contains tetra aryl phenylenediamine derivative and phosphor and layer which

ルベンジジン誘導体と蛍光物質とを含有する層との間に、各層を形成する各々の成分で濃度勾配を設けた傾斜構造層を形成することも好ましい。

[0191]

また、本発明の発光層としては、少なくとも 1 種以上の正孔注入輸送性化合物と少なくとも 1 種以上の電子注入輸送性化合物との混合層とすることも好ましく、この混合層中に蛍光性物質をドーパントとして含有させることが好ましい。

このような混合層における蛍光性物質ドーパントの 含 有 量 は、0.01~20wt%、さらに は 0.1~15wt% とすることが好ましい。

混合層は、化合物同士が均一に混合している 方が好ましいが、場合によっては、化合物が島、 状に存在するものであってもよい。

[0192]

混合層では、キャリアのホッピング伝導パスができるため、各キャリアは極性的に有利な物質中を移動し、逆の極性のキャリア注入は起こりにくくなるので、有機化合物がダメージを受けにくくなり、素子寿命がのびるという利点がある。

また、蛍光性物質をこのような混合層に含有させることにより、混合層自体のもつ発光波長特性を変化させることができ、発光波長を長波長に移行させることができるとともに、発光強度を高め、かつ、素子の安定性が向上する。

[0193]

発光層を少なくとも 1 種以上の正孔注入輸送性 化合物と少なくとも 1 種以上の電子注入輸送性 化合物との混合層とする場合の混合比は、それ ぞれのキャリア移動度とキャリア濃度によるが、 一般的には、正孔注入輸送性化合物/電子注入 輸送性化合物の重量比が、1/99~99/1、さらには 10/90~90/10、特に 20/80~80/20 程度となるよう にすることが好ましい。

[0194]

また、混合層の厚さは、分子層一層に相当する 厚みから、有機化合物層の膜厚未満とすること が好ましく、具体的には $1\sim1000$ nm、さらには $5\sim600$ nm、特に $5\sim500$ nmとすることが好ましい。 contains tetra aryl benzidine derivative and phosphor, also it is desirable to form gradient structure layer which provides concentration gradient with each component which forms each layer.

[0191]

As luminescent layer of <mixed layer> and this invention, also it is desirable, contains fluorescence substance in this mixed layer to make positive hole injection transporting compound of at least 1 kind and mixed layer of electron implantation transporting compound of at least 1 kind, is desirable as dopant.

content of fluorescence substance dopant in this kind of mixed layer 0.01 - 20 wt%, furthermore makes 0.1 - 15 wt%, it is desirable.

As for mixed layer, one which compound is mixed to uniform isdesirable, but when depending, it is possible to be something where compound exists in island.

[0192]

With mixed layer, because hopping conduction path of carrier is possible, each carrier to move through beneficial substance polarity, because carrier injection of polarity of opposite becomes difficult to happen, organic compound becomes difficult toreceive damage, there is a benefit that element lifetime extends.

In addition, light emitting wave length characteristic which mixed layer itself has bycontaining fluorescence substance in this kind of mixed layer, it changes it tobe possible, as light emitting wave length it can move to long wavelength, light emission intensity is raised, at same time, stability of element improves.

[0193]

luminescent layer respective degree of carrier movement and with carrier concentration, generally, weight ratio of positive hole injection transporting compound/electron implantation transporting compound, 1/99 - 99/1, furthermore 10/90 -90/10, try proportion when it makes positive hole injection transporting compound of at least 1 kind and the mixed layer of electron implantation transporting compound of at least 1 kind, to become especially 20/80 -80/20 extent, it is desirable.

[0194]

In addition, thickness of mixed layer, from thickness which molecular layer more is suitable, makes under film thickness of organic compound layer, it isdesirable, 1 - 1000 nm, furthermore it makes 5 - 600 nm, especially 5 - 500 nm concretely, it is desirable.

[0195]

混合層に用いられる電子注入輸送性化合物としては、後述する電子注入輸送層用の化合物の中から選択すればよい。

中でも、キノリン誘導体、さらには 8-キノリノール ないしその誘導体を配位子とする金属錯体、特 にトリス(8-キノリノラト)アルミニウム(AIQ3)を用 いることが好ましい。

また、後述するフェニルアントラセン誘導体、テトラアリールエテン誘導体、テトラアリールアミン 誘導体を用いることも好ましい。

これらの化合物は、1種のみを用いても、2種以上を併用してもよい。

[0196]

混合層に用いられる正孔注入輸送性化合物には、例えば、特開昭 63-295695 号公報、特開平 2-191694 号公報、特開平 3-792 号公報、特開平 5-234681 号公報、特開平 5-299174 号公報、特開平 7-126225 号公報、特開平 7-126226 号公報、特開平 8-100172 号公報、EP0650955A1 等に記載されている各種有機化合物を用いることができる。

例えば、テトラアリールベンジジン化合物(トリアリールジアミンないしトリフェニルジアミン:TPD)、 芳香族三級アミン、ヒドラゾン誘導体、カルバゾール誘導体、トリアゾール誘導体、イミダゾール誘導体、アミノ基を有するオキサジアゾール誘導体等である。

これらの化合物は、1種のみを用いても、2種以上を併用してもよい。

[0197]

正孔注入輸送性の化合物としては、強い蛍光を持ったアミン誘導体、例えばテトラアリールベンジジン誘導体、トリアリールアミン誘導体を用いることが好ましい。

さらには、スチリルアミン誘導体、芳香族縮合環を持つアミン誘導体を用いてもよい。

特にテトラアリールベンジジン誘導体誘導体を 用いることが好ましい。

[0195]

If it should have selected from midst of compound for electron-implanted transport layer which it mentions later as electron implantation transporting compound which is used for mixed layer.

quinoline derivative, furthermore 8 -quinolinol or metal complex, especially tris (8 -quinolinolato) aluminum (AlQ 3) which designates its derivative as ligand is used even among them, it is desirable.

In addition, also it is desirable to use phenyl anthracene derivative, tetra aryl ethene derivative, tetra aryl amine derivative which it mentionslater.

These compound, making use of only 1 kind and it may jointly use 2 kinds or more.

[0196]

Various organic compound which are stated in for example Japan Unexamined Patent Publication Showa 6 3- 295695 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 2-191694 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 3- 792 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 5-234681 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 5-239455 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 5-299174 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 7-126225 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 7-126226 disclosure, Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-100172 disclosure, European Patent 0650955A1 etc can be used to the positive hole injection transporting compound which is used for mixed layer.

for example tetra aryl benzidine compound (triaryl diamine or triphenyl diamine: TPD), it is a oxadiazole derivative etc which possesses aromatic tertiary amine, hydrazone derivative, carbazole derivative, triazole derivative, imidazole derivative, amino group.

These compound, making use of only 1 kind and it may jointly use 2 kinds or more.

[0197]

As compound of positive hole injection transporting, amine derivative, for example tetra aryl benzidine derivative, triaryl amine derivative which had strong fluorescence is used, it is desirable.

Furthermore, making use of amine derivative which has styryl amine derivative, aromatic fused ring it is good.

Especially, tetra aryl benzidine derivative derivative is used, it is desirable.

[0198]

テトラアリールベンジジン誘導体は、下記式(3) で表される。

[0199]

【化45】

$$(R_{103})_{r103}$$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{104})_{r104}$
 $(R_{104})_{r104}$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r108}$

[0200]

化 45 について説明すると、 $R_{101} \sim R_{104}$ は、それぞれアリール基、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

また、R₁₀₁ ~R₁₀₄ のうちの少なくとも 1 個はアリール基である。

r₁₀₁~r₁₀₄ は、それぞれ 0 または 1~5 の整数であり、r₁₀₁~r₁₀₄ は同時に 0 になることはない。

従って、r₁₀₁+r₁₀₂+r₁₀₃+r₁₀₄ は 1 以上の整数であり、少なくとも 1 つのアリール基が存在する条件を満たす数である。

 R_{105} および R_{106} は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アミノ基またはハロゲン原子を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

r₁₀₅および r₁₀₆ は、それぞれ 0 または 1~4 の整数 である。

[0201]

 $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるアリール基としては、単環もしくは多環のものであってよく、縮合環や環集合も含まれる。

総炭素数は 6~20 のものが好ましく、置換基を有していてもよい。

この場合の置換基としては、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、アミノ基、ハロゲン原子等が挙げられる。

具体的には、フェニル基、(o-,m-,p-)トリル基、ピレニル基、ペリレニル基、コロネニル基、ナフチル基、アントリル基、ビフェニリル基、フェニルア

[0198]

<tetra aryl benzidine derivative>tetra aryl benzidine derivative is displayed with below-mentioned Formula (3).

[0199]

[Chemical Formula 45]

[0200]

When you explain concerning Chemical Formula 4 5, R_{101} ~ R_{104} displays therespective aryl group, alkyl group, alkoxy group, aryloxy group or halogen atom, these being same, may be somethingwhich differs.

In addition, at least one among $R_{101} \sim R_{104}$ is aryl group.

As for $r_{101} \sim r_{104}$, respectively with integer of 0 or 1~5, as for the $r_{101} \sim r_{104}$ there are not times when it becomes simultaneously 0.

Therefore, $r_{101}+r_{102}+r_{103}+r_{104}$ with integer of 1 or more, is a quantity which fills up condition where anyl group of at least one exists.

 R_{105} and R_{106} display alkyl group, alkoxy group, amino group or halogen atom respectively, these beingsame, may be something which differs.

 r_{105} and r_{106} are integer of 0 or 1~4 respectively.

[0201]

It is possible to be something of monocycle or polycycle as aryl group which is displayed with R_{101} \sim $\!R_{104}$, also fused ring and ring fusion are included.

total number of carbon atoms thing 6 - 20 to be desirable, optionally substituted.

As substituent in this case, you can list alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group, amino group, halogen atom etc.

Concretely, you can list phenyl group、 (o-,m-, p-) tolyl group、 pyrenyl group、 perylenyl group、 coronenyl basis and naphthyl group、 anthryl group、 biphenylyl group、

ントリル基、トリルアントリル基等が挙げられ、特にフェニル基が好ましく、アリール基、特にフェニル基の結合位置は3位(Nの結合位置に対してメタ位)または4位(Nの結合位置に対してパラ位)であることが好ましい。

[0202]

 $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるアルキル基としては、直鎖状でも分岐を有するものであってもよく、炭素数 $1\sim 10$ のものが好ましく、置換基を有していてもよい。

この場合の置換基としてはアリール基と同様のものが挙げられる。

具体的には、メチル基、エチル基、(n-,i-)プロピル基、(n-,i-,s-,t-)ブチル基等が挙げられる。

[0203]

 $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるアルコキシ基としては、アルキル部分の炭素数 $1\sim6$ のものが好ましく、具体的にはメトキシ基、エトキシ基、t-ブトキシ基等が挙げられる。

アルコキシ基はさらに置換されていてもよい。

[0204]

 $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるアリールオキシ基としては、フェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-(t-ブチル)フェノキシ基等が挙げられる。

[0205]

 $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子等が挙げられる。

[0206]

 $R_{101} \sim R_{104}$ のうちの少なくとも 1 個はアリール基であるが、特に $R_{101} \sim R_{104}$ として 1 分子中にアリール基が 2~4 個存在することが好ましく、 $r_{101} \sim r_{104}$ の中の 2~4 個が 1 以上の整数であることが好ましい。

特に、アリール基は分子中に総計で $2\sim4$ 個存在し、好ましくは $r_{101}\sim r_{104}$ の中の $2\sim4$ 個が 1 であり、さらに好ましくは $r_{101}\sim r_{104}$ が 1 であり、含まれる $R_{101}\sim R_{104}$ のすべてがアリール基であることが好ましい。

すなわち、分子中の R_{101} ~ R_{104} が置換していてもよい 4 個のベンゼン環には総計で 2~4 個のアリール基が存在し、2~4 個のアリール基は 4 個のベンゼン環の中で同一のものに結合していても、異なるものに結合していてもよいが、特に 2~4 個のアリール基がそれぞれ異なるベンゼン環に結合していることが好ましい。

phenyl anthryl group, tolyl anthryl group etc, theespecially phenyl group is desirable, bond position of aryl group, especially phenyl group 3 -position (Vis-a-vis bond position of N meta position) or is 4 position (Vis-a-vis bond position of N para position), is desirable.

[0202]

Also to be possible in to be something which possesses branch as alkyl group which is displayed with $R_{101} \sim R_{104}$, those of carbon number $1 \sim 10$ to be desirable, optionally substituted, straight chain

You can list those which are similar to aryl group as substituent in this case.

Concretely, you can list methyl group, 'ethyl group, (n-, i-) propyl group, (n-, i-,s-,t-) butyl group etc.

[0203]

Those of carbon number $1\sim6$ of alkyl portion are desirable as alkoxy group which is displayed with $R_{101}\sim R_{104}$, can list methoxy group, ethoxy group, t-butoxy group etc concretely.

As for alkoxy group furthermore optionally substitutable.

[0204]

You can list phenoxy group, 4- methyl phenoxy group, 4- (t-butyl) phenoxy group etc as aryloxy group which is displayed with $R_{101} \sim R_{104}$.

[0205]

You can list chlorine atom, bromine atom etc as halogen atom which is displayed with the $R_{101} \sim R_{104}$.

[0206]

at least one among $R_{101} \sim R_{104}$ is aryl group, but aryl group 2 - 4 exists in 1 molecule as especially $R_{101} \sim R_{104}$ to be desirable, 2 - 4 in the $r_{101} \sim r_{104}$ is integer of 1 or more, it is desirable.

Especially, aryl group in molecule 2 - 4 exists with total, 2 - 4in preferably $r_{101} \sim r_{104}$ at 1, furthermore preferably $r_{101} \sim r_{104}$ at 1, everything of $R_{101} \sim R_{104}$ which is included is aryl group, it is desirable.

 $R_{101} \sim R_{104}$ in namely, molecule in benzene ring of optionally substitutable 4 aryl group of 2 - 4exists with total, aryl group of 2 - 4 also having connected tosame ones in benzene ring of 4 it has been allowed to have connected tothose which differ, but it has connected to benzene ring where especially aryl group 2 - 4 differs respectively, it is desirable.

そして、さらに少なくとも 2 個のアリール基が N の結合位置に対してパラ位またはメタ位に結合していることがより好ましい。

また、この際アリール基としては少なくとも 1 個がフェニル基であることが好ましく、すなわちアリール基とベンゼン環が一緒になって N 原子に対し 4-または 3-ビフェニリル基を形成することが好ましい。

特に 2~4 個が 4-または 3-ビフェニリル基であることが好ましい。

4-または 3-ビフェニリル基は一方のみでも両者 が混在していてもよい。

また、フェニル基以外のアリール基としては、特に(1-,2-)ナフチル基、(1-,2-,9-)アントリル基、ピレニル基、ペリレニル基、コロネニル基などが好ましく、フェニル基以外のアリール基もNの結合、位置に対しパラ位またはメタ位に結合することが好ましい。

これらのアリール基もフェニル基と混在していて もよい。

[0207]

化45において、 R_{105} 、 R_{106} で表されるアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子としては、 R_{101} ~ R_{104} のところで挙げたものと同様のものが挙げられる。

[0208]

 R_{105} 、 R_{106} で表されるアミノ基としては、無置換でも置換基を有するものであってもよいが、置換基を有するものが好ましく、具体的にはジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジビフェニリルアミノ基、N-フェニル-N-ナフチルアミノ基、N-フェニル-N-ナフチルアミノ基、N-フェニル-N-ナフトリルアミノ基、N-フェニル-N-ナフチルアミノ基、ジピレニルアミノ基、ジアントリルアミノ基、ジピレニルアミノ基等が挙げられる。

[0209]

r₁₀₅、r₁₀₆ は、ともに 0 であることが好ましく、2 つのアリールアミノ基を連結するビフェニレン基は無置換のものが好ましい。

[0210]

なお、 $r_{101} \sim r_{104}$ が 2 以上の整数のとき、各 $R_{101} \sim R_{104}$ 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。

And, furthermore aryl group of at least two it has connected to para position or meta position vis-a-vis bond position of N, it is more desirable.

In addition, in this case at least one is phenyl group as aryl group, it is desirable, namely aryl group and benzene ring becoming simultaneous, 4 - or forms 3 - biphenylyl group vis-a-vis Natom is desirable.

Especially 2 - 4 is 4 - or 3 -biphenylyl group, it is desirable.

4 - Or 3 -biphenylyl group have been allowed to have existed together both even only one side.

In addition, especially (1-2-) naphthyl group, (1-2-9-) anthryl group, pyrenyl group, perylenyl group, coronenyl basis etc is desirable as aryl group other than phenyl group, connects to para position or meta position also aryl group other than phenyl group vis-a-vis bond position of N is desirable.

Also these aryl group have been allowed to have existed together phenyl group.

[0207]

You can list those which are similar to those which are listed at the place of $R_{101} \sim R_{104}$ in Chemical Formula 4 5, as alkyl group. alkoxy group. halogen atom which is displayed with with R_{105} , R_{106} .

[0208]

And it is possible in to be something which possesses substituent, as amino group which is displayed with R_{105} , R_{106} , but those which possess substituent are desirable, you can list dimethylamino group, diethyl amino base and the diphenylamino group, ditolyl amino group, di biphenylyl amino group, N-phenyl-N- tolyl amino group, N-phenyl-N- naphthyl amino group, N- phenyl-N- anthryl amino group, N-phenyl-N- pyrenyl amino group, dinaphthyl amino group, Jean trill amino group, di pyrenyl amino group etc concretely, unsubstituted

[0209]

 r_{105} , r_{106} is 0 together, it is desirable, biphenylene group which connects 2 aryl amino group unsubstituted ones is desirable.

[0210]

Furthermore, when $r_{101} \sim r_{104}$ is integer of 2 or more, each $R_{101} \sim R_{104}$ beingeach same, it is possible to be something which differs.

また、 r_{105} 、 r_{106} が 2 以上の整数のとき、 R_{105} 同士、 R_{106} 同士は同一でも異なるものであってもよい。

[0211]

化 45 の化合物の中でも、下記の化 46 または化 47 で表される化合物が好ましい。

[0212]

[1t 46] [Che (R₁₀₉)_{r109} (R₁₀₅)_{r105} (R₁₀₈)_{r106} (R₁₁₀)_{r110}

[0213]

【化 47】

 $(Z_2)_{s2}$ $(R_{105})_{r105}$ $(R_{106})_{r106}$ $(R_{106})_{r106}$

[0214]

まず、化 46 について説明すると、 $A_1 \sim A_4$ は、それぞれ N の結合位置に対してパラ位(4 位)またはメタ位(3 位)に結合するフェニル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

これらのフェニル基はさらに置換基を有していてもよく、この場合の置換基としては $R_{101} \sim R_{104}$ で表されるアリール基のところで挙げた置換基と同様のものを挙げることができる。

[0215]

 $R_{107} \sim R_{110}$ は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基またはハロゲ

In addition, when r_{105} , r_{106} is integer of 2 or more, R_{105} , the R_{106} being same, it is possible to be something which differs.

[0211]

compound which is displayed with below-mentioned Chemical Formula 4 6 or the Chemical Formula 4 7 is desirable even in compound of Chemical Formula 4 5.

[0212]

[Chemical Formula 46]

[0213]

[Chemical Formula 47]

[0214]

First, when you explain concerning Chemical Formula 4 6, $A_1 \sim A_4$ para position (4 position) or displays phenyl group which is connected to meta position (3 -position) vis-a-vis the bond position of respective N, these being same, may be somethingwhich differs.

Those which are similar to substituent which is listed at place of aryl group these phenyl group furthermore have been allowed to have possessed substituent, as substituent in this case with $R_{101} \sim R_{104}$ are displayed canbe listed.

[0215]

 $R_{107} \sim R_{110}$ displays respective alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group or halogen atom, these being

ン原子を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

これらの具体例としては化 45 の R_{101} $\sim R_{104}$ のところで挙げたものと同様のものを挙げることができる。

[0216]

r₁₀₇~r₁₁₀は、それぞれ 0 または 1~4 の整数であり、r₁₀₇~r₁₁₀は 0 であることが好ましい。

[0217]

なお、 r_{107} ~ r_{110} が各々2 以上の整数であるとき、各 R_{107} ~ R_{110} 同士は同一でも異なるものであってもよい。

[0218]

また、化 46 において、R₁₀₅、R₁₀₆、r₁₀₅ および r₁₀₆ は化 45 のものと同義であり、r₁₀₅=r₁₀₆=0 であることが好ましい。

[0219]

次に、化 47 について説明すると、Ar は、N の結合位置のパラ位(4 位)またはメタ位(3 位)に結合するアリール基を表す。

アリール基としては、化 45 の R_{101} ~ R_{104} で表されるアリール基のところで例示したものと同様のものを挙げることができ、特にフェニル基が好ましい。

この場合、アリール基はさらに置換されていてもよく、このような置換基としては R_{101} ~ R_{104} のところで例示したものを挙げることができる。

置換基としてはアミノ基が好ましい。

ただし、アミノ基は、場合によっては環化して複素環基となっていてもよい。

具体的には化 45 の R₁₀₅ 、R₁₀₆ で表されるアミ ノ基の中から選択することができる。

[0220]

 Z_1 、 Z_2 および Z_3 は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

これらの具体例としては化 45 の $R_{101} \sim R_{104}$ のところで挙げたものと同様のものを挙げることができる。

ただし、 Z_1 、 Z_2 および Z_3 のうちの少なくとも 1 個は N の結合位置のパラ位またはメタ位に結

thesame, may be something which differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ of Chemical Formula 4 5 as these embodiment can be listed.

[0216]

As for r_{107} ~ r_{110} , with integer of 0 or 1~4, as for r_{107} ~ r_{110} 0 is respectively, it is desirable.

[0217]

Furthermore, when $r_{107} \sim r_{110}$ is integer of each 2 or more, each $R_{107} \sim R_{110}$ being same, it is possible to be something which differs.

[0218]

In addition, R_{105} , R_{106} , r_{105} and r_{106} those of Chemical Formula 4 5 and beingsynonymous, are r_{105} = r_{106} =0 in Chemical Formula 4 6, it is desirable.

[0219]

When next, you explain concerning Chemical Formula 4 7, Ar para position of bond position of N (4 position) or displays aryl group which is connected to meta position (3 -position).

As aryl group, those which are similar to those which were illustrated at place of aryl group which is displayed with R_{101} $\sim R_{104}$ of the Chemical Formula 4 5 are listed, it is possible, especially phenyl group is desirable.

In this case, aryl group can list those which were illustrated at the place of $R_{101} \sim \! R_{104}$ furthermore as this kind of substituent of optionally substitutable.

amino group is desirable as substituent.

However, amino group, when depending, cyclization doing, has been allowed to have become heterocyclic group.

It can select from midst of amino group which is displayed concretely with $R_{\rm 105}$, $R_{\rm 106}$ of Chemical Formula 4 5.

[0220]

 Z_1 , Z_2 and Z_3 display respective alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group or halogen atom, these being same, may be something which differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ of Chemical Formula 4 5 as these embodiment can be listed.

However, at least one inside Z_1 , Z_2 and Z_3 displays aryl group which is connected to para position or meta position of

合するアリール基を表すが、Ar、 $Z_1 \sim Z_3$ のすべてが同時に N の結合位置に対してパラ位またはメタ位に結合するフェニル基となることはなく、4 個のベンゼン環の $2\sim3$ 個がパラ位またはメタ位にそれぞれ 1 個のアリール基を有することが好ましい。

従って、 $Z_1 \sim Z_2$ のうちの 1 個または 2 個がこのようなアリール基であることが好ましい。

アリール基としては、(1-,2-)ナフチル基、(1-,2-,9-)アントリル基、ピレニル基、ペリレニル基、コロネニル基等も好ましいが、フェニル基が最も好ましい。

[0221]

また、 $Z_1 \sim Z_3$ で表される上記アリール基は置換基を有していてもよく、置換基としては $R_{101} \sim R_{104}$ のところで例示したものを挙げることができる。

特に、置換基としてはアミノ基が好ましく、具体的には R_{105} 、 R_{106} で表されるアミノ基から選択することができる。

s1~s3 は、それぞれ 0 または 1~5 の整数であるが、これらは同時に 0 になることはなく、その和は 1 以上の整数である。

s1~s3 は、それぞれ 0 または 1 であることが好ましく、さらには s1~s3 の 1 個または 2 個が 1 であり、残りが 0 であるような組合せが好ましい。

この場合、 $s1\sim s3$ が 1 であるときに含まれる $Z_1\sim Z_3$ は、N の結合位置に対してパラ位またはメタ位に結合するアリール基、特にフェニル基であることが好ましい。

[0222]

なお、s1~s3 が 2 以上の整数のとき、各 Z₁ ~Z₃ 同士は同一でも異なるものであってもよい。

[0223]

また、化 47 の R_{100} および r_{100} は化 46 の R_{107} および r_{107} と各々同義であり、化 47 の R_{105} 、 R_{106} 、 r_{105} および r_{106} は化 46 のものと各々同義であり、好ましいものも同様である。

[0224]

化 46 の化合物の中でも、化 48~化 53 で表される化合物が好ましい。

[0225]

bond position of the N, but everything of Ar, $Z_1 \sim Z_3$ simultaneously are not times whenit becomes phenyl group which is connected to para position or meta position vis-a-vis bond position of N, 2 - 3 of benzene ring of 4 has aryl group of 1 respectively in para position or meta position, it is desirable.

Therefore, 1 or 2 among $Z_1 \sim Z_2$ is this kind of aryl group, it is desirable.

As aryl group, also (1-2-) naphthyl group, (1-2-9-) anthryl group, pyrenyl group, perylenyl group, coronenyl basis etc is desirable, but the phenyl group is most desirable.

[0221]

In addition, those above-mentioned aryl group which is displayed with $Z_1 \sim Z_3$ has been allowed to have possessed substituent, as substituent at place of $R_{101} \sim R_{104}$ illustrated can be listed.

Especially, it can select from amino group where amino group is desirableas substituent, is displayed concretely with R_{105} . R_{106} .

s1~s3 is integer of 0 or 1~5 respectively, but as for these there are not times when it becomes simultaneously 0, sum total is the integer of 1 or more.

s1~s3 is 0 or 1 respectively, it is desirable, furthermore 1 or 2 of s1~s3 from 1, remainder 0, kind of combination which is is desirable.

In this case, when $s1\sim s3$ 1 being, $Z_1\sim Z_3$ which is included is aryl group, especially phenyl group which is connected to para position or the meta position vis-a-vis bond position of N, it is desirable.

[0222]

Furthermore, when s1~s3 is integer of 2 or more, each $Z_1 \sim Z_3$ beingsame, it is possible to be something which differs.

[0223]

In addition, as for R_{100} and r_{100} of Chemical Formula 4 7 R_{107} and r_{107} of Chemical Formula 4 6 being each synonymy, R_{105} , R_{106} , r_{105} and r_{106} of Chemical Formula 4 7 those of Chemical Formula 4 6 being each synonymy, desirable ones are similar.

[0224]

compound which is displayed with Chemical Formula 4 8~Chemical Formula 5 3 is desirable even in the compound of Chemical Formula 4 6.

[0225]

[0227] [0227] [Chemical Formula 50]

(R111)1111

$$(R_{113})_{r113}$$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{106})_{r106}$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{109})_{r109}$

[0229] [化 52] [Chemical Formula 52]

(R₁₁₂)_{r112}

$$(R_{113})_{r113}$$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{112})_{r112}$

[0230]

【化53】

[0230]

[Chemical Formula 53]

$$(R_{113})_{r113}$$
 $(R_{109})_{r109}$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{109})_{r108}$
 $(R_{109})_{r108}$

[0231]

化 48~化 53 の各々において、 R_{III} ~ R_{II4} は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

これらの具体例としては R101~R104 のところで 挙げたものと同様のものを挙げることができる。

[0232]

 $r_{111} \sim r_{114}$ はそれぞれ 0 または $1 \sim 5$ の整数であり、 $r_{111} \sim r_{114}$ は、化 $48 \sim$ 化 53 のいずれにおいても 0 であることが好ましい。

[0233]

なお、 $r_{111} \sim r_{114}$ が各々2 以上の整数であるとき、

[0231]

In each of Chemical Formula 4 8~Chemical Formula 5 3, R_{111} ~ R_{114} displays respective alkyl group. alkoxy group, aryl group, aryloxy group or the halogen atom, these being same, may be something which differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ as these embodiment can be listed.

[0232]

As for $r_{111} \sim r_{114}$ respectively with integer of 0 or $1 \sim 5$, as for the $r_{111} \sim r_{114}$, 0 is in which of Chemical Formula 4 8~Chemical Formula 5 3, it is desirable.

[0233]

Furthermore, when $r_{111} \sim r_{114}$ is integer of each 2 or more, each

R₁₁₁~R₁₁₄ being same, it is possible to be something which

In each of Chemical Formula 4 8~Chemical Formula 5 3, R₁₀₅

~R₁₁₀ and r₁₀₅~r₁₁₀, those of respective Chemical Formula 4 6

Chemical Formula 4 7 is displayed with Chemical Formula 5

and being synonymous, desirable ones are similar.

compound which on one hand, even in compound of

4~Chemical Formula 5 9 is desirable.

各 R111~R114 同士は同一でも異なるものであって もよい。

[0234]

化 48~化 53 の各々において、R₁₀₅ ~R₁₁₀および r105~r110は、それぞれ化46のものと同義であり、 好ましいものも同様である。

[0235]

一方、化 47 の化合物の中でも化 54~化 59 で表 される化合物が好ましい。

[0236]

【化54】

[Chemical Formula 54] $(R_{117})_{i117}$ (R₁₀₅)_{r105} (R₁₀₆)_{r106}

[0237]

【化55】

[0237]

differs.

[0234]

[0235]

[0236]

[Chemical Formula 55]

$$(R_{120})_{r120}$$
 $(R_{106})_{r105}$
 $(R_{106})_{r106}$
 $(R_{106})_{r106}$
 $(R_{119})_{r119}$
 $(R_{119})_{r119}$

[0238]

【化56】

[0238]

[Chemical Formula 56]

$$(R_{120})_{r120}$$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r106}$
 $(R_{118})_{r118}$
 $(R_{115})_{r115}$
 $(R_{115})_{r115}$
 $(R_{116})_{r116}$

【化 57】 [Chemical Formula 57]

$$(R_{117})_{r117}$$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{118})_{r118}$
 $(R_{115})_{r115}$
 $(R_{115})_{r115}$
 $(R_{115})_{r115}$

$$(R_{120})_{r120}$$
 $(R_{105})_{r105}$
 $(R_{108})_{r108}$
 $(R_{115})_{r115}$
 $(R_{119})_{r119}$

$$(R_{120})_{r120} \xrightarrow{(R_{106})_{r105}} (R_{106})_{r106} \xrightarrow{(R_{106})_{r106}} (R_{118})_{r118}$$

$$(R_{115})_{r115} \xrightarrow{(R_{116})_{r116}} Ar_5$$

[0242]

化 54~化 59 の各々において、 $Ar_1 \sim Ar_6$ はそれぞれアリール基を表し、化 54 の Ar_1 と Ar_2 、化 55 の Ar_1 と Ar_3 、化 56 の Ar_1 と Ar_2 と Ar_3 、化 57 の Ar_4 と Ar_5 、化 58 の Ar_4 と Ar_6 、化 59 の Ar_4 と Ar_5 と Ar_6 とは、それぞれ同一でも、異なるものであってもよい。

アリール基の具体例としては化 45 の R₁₀₁ ~R₁₀₄ のところで挙げたものと同様のものを挙げることができ、フェニル基が特に好ましい。

[0243]

化 54~化 59 の R₁₁₅、化 54、化 56、化 57、化 59 の R₁₁₆、化 55、化 56、化 58、化 59 の R₁₂₀は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、化 54、化 57 の R₁₁₅と R₁₁₆、化 55、化 58 の R₁₁₅と R₁₂₀、化 56、化 59 の R₁₁₅と R₁₁₆と R₁₂₀とはそれぞれ同一でも異なるものであってもよい。

これらの具体例としては化 45 の $R_{101} \sim R_{104}$ のところで挙げたものと同様のものを挙げることができる。

[0244]

化 54~化 59 の r_{115} 、化 54、化 56、化 57、化 59 の r_{116} 、化 55、化 56、化 58、化 59 の r_{120} は、0 または 1~4 の整数であるが、 r_{115} 、 r_{116} 、 r_{120} は 0 であることが好ましい。

[0245]

[0242]

In each of Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9, $Ar_1 \sim Ar_6$ displays aryl group respectively, the Ar_1 of Chemical Formula 5 4 and Ar_1 of Ar_2 . Chemical Formula 5 5 and Ar_1 of the Ar_3 . Chemical Formula 5 6 and Ar_2 and Ar_4 of Ar_3 . Chemical Formula 5 7 and Ar_4 of the Ar_5 . Chemical Formula 5 8 and Ar_4 of Ar_6 . Chemical Formula 5 9 and Ar_6 and Ar_6 , beingsame respectively, may be something which differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ of Chemical Formula 4 5 as embodiment of aryl group are listed, it is possible, phenyl group especially is desirable.

[0243]

R₁₂₀ of R₁₁₆. Chemical Formula 5 5, Chemical Formula 5 6, Chemical Formula 5 8, Chemical Formula 5 9 of R₁₁₅, Chemical Formula 5 4, Chemical Formula 5 6, Chemical Formula 5 7, Chemical Formula 5 9 of Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9 displays therespective alkyl group, alkoxy group, aryl group, aryloxy group or halogen atom, it is same as R₁₁₅ of the Chemical Formula 5 4, Chemical Formula 5 7 and R₁₁₅ of R₁₁₆, Chemical Formula 5 5, Chemical Formula 5 8 and R₁₁₅ of R₁₂₀, Chemical Formula 5 6, Chemical Formula 5 9 and the R₁₁₆ and R₁₂₀ respectively and it is possible to be somethingwhich differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ of Chemical Formula 4 5 as these embodiment can be listed.

[0244]

 r_{120} of r_{116} . Chemical Formula 5 5. Chemical Formula 5 6. Chemical Formula 5 8. Chemical Formula 5 9 of r_{115} . Chemical Formula 5 6. Chemical Formula 5 7. Chemical Formula 5 9 of Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9 is integer of 0 or 1~4, but r_{115} . r_{116} . r_{120} is 0, it is desirable.

[0245]

化 54、化 57 の R_{117} 、化 54~化 59 の R_{118} 、化 55、化 58 の R_{119} は、それぞれアルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基またはハロゲン原子を表し、化 54、化 57 の R_{117} と R_{118} 、化 55、化 58 の R_{118} と R_{119} とはそれぞれ同一でも異なるものであってもよい。

これらの具体例としては化 45 の $R_{101} \sim R_{104}$ のところで挙げたものと同様のものを挙げることができる。

[0246]

化 54、化 57 の r₁₁₇、化 54~化 59 の r₁₁₈、化 55、 化 58 の r₁₁₉ は、0 または 1~5 の整数であるが、 r₁₁₇、r₁₁₈、r₁₁₉は 0 であることが好ましい。

[0247]

なお、化 54~化 59 において、 r_{115} 、 r_{116} 、 r_{120} が 2 以上の整数であるとき、 R_{115} 同士、 R_{116} 同士、 R_{120} 同士は各々同一でも異なるものであってもよく、 r_{117} 、 r_{118} 、 r_{119} が 2 以上の整数であるとき、 R_{117} 同士、 R_{118} 同士、 R_{119} 同士は各々同一でも異なるものであってもよい。

[0248]

化 54~化 59 の各々において、 R_{105} 、 R_{106} 、 r_{105} および r_{106} は化 45 のものと同義であり、 r_{105} = r_{106} =0であることが好ましい。

[0249]

以下に、化 45 の化合物の具体例を示すが、本 発明はこれに限定されるものではない。

なお、化 60、化 62、化 64、化 66、化 69、化 72、化 75、化 79、化 84、化 88、化 92、化 96 は一般式であり、化 61、化 63、化 65、化 67~68、化 70~71、化 73~74、化 76~78、化 80~83、化 85~87、化 89~91、化 93~95、化 97~100 に R₁₀₁等の組合せで具体例を示している。

この表示において、Ar₁ ~Ar₆ を除いて、すべて HのときはHで示しており、置換基が存在すると きは置換基のみを示すものとし、他のものは H R_{119} of R_{118} . Chemical Formula 5 5. Chemical Formula 5 8 of R_{117} . Chemical Formula 5 4. Chemical Formula 5 9 of Chemical Formula 5 4. Chemical Formula 5 7 displays therespective alkyl group. alkoxy group. aryloxy group or halogen atom, it is same as R_{117} of the Chemical Formula 5 4. Chemical Formula 5 7 and R_{118} and R_{119} of R_{118} . Chemical Formula 5 5. Chemical Formula 5 8 respectively and it ispossible to be something which differs.

Those which are similar to those which are listed at place of the $R_{101} \sim R_{104}$ of Chemical Formula 4 5 as these embodiment can be listed.

[0246]

 r_{119} of r_{118} . Chemical Formula 5 5. Chemical Formula 5 8 of r_{117} . Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9 of Chemical Formula 5 4. Chemical Formula 5 7 is integer of 0 or 1~5, but r_{117} , r_{118} , r_{119} is 0, it is desirable.

[0247]

Furthermore, when r_{115} , r_{116} , r_{120} is integer of 2 or more in Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9, the R_{115} , R_{116} , R_{120} being each same, it is possible to besomething which differs, when r_{117} , r_{118} , r_{119} is integer of 2 or more, the R_{117} , R_{118} , R_{119} being each same, to be something which differs it is possible.

[0248]

In each of Chemical Formula 5 4~Chemical Formula 5 9, R_{105} , R_{106} , r_{105} and r_{106} those of Chemical Formula 4 5 andbeing synonymous, are r_{105} = r_{106} =0, it is desirable.

[0249]

Below, embodiment of compound of Chemical Formula 4 5 is shown, but this invention is not something which is limited in this.

Furthermore, Chemical Formula 6 0. Chemical Formula 6 2. Chemical Formula 6 4. Chemical Formula 6 6. Chemical Formula 6 9. Chemical Formula 7 2. Chemical Formula 7 5. Chemical Formula 7 9. Chemical Formula 8 4. Chemical Formula 8 8. Chemical Formula 9 2. Chemical Formula 9 6 with General Formula 9 1. Chemical Formula 6 1. Chemical Formula 6 3. Chemical Formula 6 5. Chemical Formula 6 7~68. Chemical Formula 7 0~71. Chemical Formula 8 0~83. Chemical Formula 8 5~87. Chemical Formula 8 9~91. Chemical Formula 9 3~95. Chemical Formula 9 7~100 has shown the embodiment with R₁₀₁ or other combination.

At time of this indicating, excluding $Ar_1 \sim Ar_6$, we have shown the time of all H with H, when substituent exists, show only the substituent, any other things it is a H, it means.

であることを意味している。

[0250]

[0250]

【化60】 [Chemical Formula 60]

[0251] [0251]

【化61】 [Chemical Formula 61]

					化61				
S So	R101~R104	R101~R104 R103~R109	R,110~R113	R114~R118	$R_{119}{\sim}R_{123}$	$R_{123}{\sim}R_{127}$	R ₁₂₈ ~R ₁₃₁	R139~R136	R137~R144
1:1	H	Н	Ħ	H	Н	н	H	н	표
I-2	Ħ	$\rm R_{106}{=}CH_3$	Ħ	R_{117} =CH ₃	н	R_{126} =CH $_8$	Ħ	$R_{136} = \text{CH}_3$	표
I-3	н	R_{107} =CH3	Ħ	R110=CH3	Ħ	R_{126} =CH3	Н	$R_{134} = CH_3$	н
1-4	щ	R_{107} =Ph	H	$R_{11\theta}$ =Ph	н	R ₁₂₅ =Ph	н	R ₁₃₄ =Ph	н
1-5	н	R ₁₀₇ =OPh	Н	R ₁₁₆ =0Ph	н	R_{125} =OPh	H	R ₁₃₄ =0Ph	Ħ
9-1	H	R107=N(C2H6)2	H	R,116=N(C2H6)2	Ħ	$R_{125} \hspace{-0.2cm}=\hspace{-0.2cm} N(C_2H_5)_2$	н	$R_{134}=N(C_2H_6)_2$	н
1-1	R_{102} = Ph	ш	R_{in} =Ph	H	$R_{120}Ph$	н	R_{139} =Ph	Ħ	н
I-8	$ m R_{102}=OPh$	н	R_{in} =OPh	н	R_{120} =OPh	H	$\mathrm{R}_{129}\!\!=\!\!\mathrm{OPh}$	н	H
6-I	#	Ħ	Ħ	н	н	н	Ħ	н	R137=R142=CH3
1-10	. ж	н	Ħ	н	н	н	H	н	$R_{140} = R_{143} = CH_3$
1-11	R_{102} =Ph	R_{107} =Ph	$R_{111}=Ph$	$R_{116} = Ph$	R_{120} =Ph	R_{1zs} =Ph	R_{129} =Ph	R_{134} =Ph	н
1-12	Ħ	R_{106} =CH3	H	$R_{11g}=CH_3$	н	R_{126} =CH $_{3}$	н	R_{134} = CH_3	H
I-13	H	$ m R_{106}$ =Ph	H	R,17=Ph	H	R ₁₂₆ =Ph	H	R ₁₃₅ =Ph	н
-									

Page 96 Paterra Instant MT Machine Translation

[0252] [0252] [Chemical Formula 62] [Chemical Formula 62]
$$R_{175}$$
 R_{176} R_{177} R_{170} R_{185} R_{181} R_{182} R_{184} R_{185} R_{186} R_{179} R_{179} R_{151} R_{152} R_{153} R_{154} R_{155} R_{155} R_{155} R_{155} R_{156} R_{156} R_{166} R_{167} R_{168} R_{167} R_{168} R_{168

H2-8th No. Rist.~Risk Risk.~Risk Risk.~Risk.~Risk Risk.~R						(k 6 3				
H R Ries=CH ₃ H R 1,r4=CH ₃ H H </th <th>多.</th> <th>R181~R184</th> <th>R₁₅₅~R₁₆₉</th> <th>$R_{160}{\sim}R_{163}$</th> <th></th> <th>$R_{169}{\sim}R_{172}$</th> <th>$R_{173}{\sim}R_{177}$</th> <th>$R_{178}{\sim}R_{181}$</th> <th></th> <th>R137~R144</th>	多.	R181~R184	R ₁₅₅ ~R ₁₆₉	$R_{160}{\sim}R_{163}$		$R_{169}{\sim}R_{172}$	$R_{173}{\sim}R_{177}$	$R_{178}{\sim}R_{181}$		R137~R144
H R ₁₆₆ -CH ₃ H R ₁₆₈ -CH ₃ H H H H H H H H H H H H H H H H H H H		н	Н	Н	н	Н	щ	н	Ħ	
H R ₁₀₇ =CH ₃ H R ₁₀₈ =CH ₃ H H	e)	Н	$R_{166}=CH_3$	н	R_{tes} = CH_s	Ħ	R ₁₇₄ =CH ₃	н	R_{189} = CH_{3}	н
R ₁₀₇ =Ph R ₁₀₈ =Ph <t< td=""><td>II-3</td><td>н</td><td>R_{167}=CH3</td><td>Ħ</td><td>$R_{los} = CH_s$</td><td>н</td><td>R₁₇₈=CH₈</td><td>H</td><td>R_{184}=CH_3</td><td>н</td></t<>	II-3	н	R_{167} =CH3	Ħ	$R_{los} = CH_s$	н	R ₁₇₈ =CH ₈	H	R_{184} = CH_3	н
H R ₁₀₇ =N(C ₂ H ₆) ₂ H R ₁₀₈ =N(C ₂ H ₆) ₂ H R ₁₀₈ =N(C ₂ H ₆) ₂ H R ₁₀₈ =N(C ₂ H ₆) ₂ H H H H H H H H H H H H H H H H H R ₁₁₇ =CH ₅ H R ₁₀₈ =CH ₅ H R ₁₁₈ =CH ₅ H R ₁₁₈ =CH ₅ H R ₁₀₈ =CH ₅ H H R ₁₁₈ =CH ₅ H H	4	н	R_{167} =Ph	Ħ	R_{100} =Ph	H	R_{176} =Ph	Н	R_{184} =Ph	Ħ
H H	rĠ	н	$R_{167}\!\!=\!\!N(C_2H_6)_2$	Ħ	$R_{166}{=}N(C_2H_5)_2$	н	$\mathrm{R}_{178}\mathrm{=}\mathrm{N}(\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{6})_{2}$	н	$R_{184} = N(C_2H_5)_2$	н
H H	9	н	H	Н	Н	н	Ħ	н	H	$R_{137} {=} R_{142} {=} CH_3$
H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	۲-	н	д	н	н	H	Щ	#	Ħ	R ₁₃₈ =R ₁₄₃ =OCH ₃
H R_{157} =CH ₃ H R_{168} =CH ₃ H R_{178} =CH ₃ H R_{158} =CH ₃ H R_{158} =CH ₃ H H R_{174} =R ₁₇₄ =CH ₃ H H	αọ	н	Ħ	н	H	н	н	н	#	$R_{140} = R_{143} = CH_3$
H R ₁₃₆ =R ₁₆₈ =CH ₈ H H H R ₁₇₄ =R ₁₇₆ =CH ₃ H H	ō.	н	R ₁₅₇ =CH ₈	Н	R ₁₆₆₅ =CH ₃	н	R_{178} =CH ₃	H	R_{168} =CH $_{9}$	Ħ
	10	н	$R_{15\theta} = R_{158} = CH_{\vartheta}$		н	н	R174=R179=CH3		H	H

Page 98 Paterra Instant MT Machine Translation

Page 99 Paterra Instant MT Machine Translation

	R,137~R,144	н	н	н	Н	ж	R137=R142=CH3	R138=R141=CH3	н	#	Ħ	н
	R182~R186	н	R_{183} =CH $_3$	R184=CH3	$R_{183} = -\langle \underline{\underline{}} \rangle - CH_3$	R183=N(C2H2)3	Ħ	H	R_{166} = CH_8	R ₁₈₈ =CH ₈	Ħ	н
	$\begin{array}{c} R_{178} \sim \\ R_{181} \end{array}$	Ħ	н	н	Ħ	н	н	H	H	# -	Ħ	н
	R173~R177	H	$R_{176}{=}\mathrm{CH_8}$	R_{1nb} =CH ₃	$R_{176} = - CH_3$	$R_{176} = N(C_2 H_6)_2$	н	Ħ	R ₁₁₄ =CH ₃	R_{176} =CH3	H .	Ħ
(E65	$\begin{array}{c}R_{169}^{}\sim\\R_{172}^{}\end{array}$	Ħ	н	Н	H	н	н	щ	щ	Ħ	Ħ	н
(K.	$R_{114}{\sim}R_{118}$	щ	$\mathbf{R}_{117}\!\!=\!\!\mathrm{CH}_3$	$\mathbf{R_{is}}\text{=}\text{CH}_{\text{s}}$	$R_{117} = $ CH ₃	R117=N(C2H6)2	н	Ħ	$\mathbf{R_{116}=CH_{3}}$	\mathbf{R}_{117} =CH ₃	н	н
	R110~R113	Н	Ħ	н	н .	Ħ	н	Н	Н	Ħ	R ₁₁₁ =Ph	R ₁₁₁ CH ₃
	Riss~Riss	Н	R ₁₆₈ =CH ₈	R_{157} =CH $_3$	R ₁₅₈ = - CH ₃	R ₁₅₈ =N(C ₂ H ₅) ₂	H	н	R_{167} =CH $_3$	R ₁₅₇ =CH ₃	н	Н
	Riss ~	н	н	Ħ	Н	н	Ħ	н	H	н	Ħ	н
	化合物 R ₁₈₁ ~ No. R ₁₈₄	111-1	111-2	. 6-111	111-4	111-5	9-111	7-111	8-111	6-[]]	111-10	ш-11

Page 100 Paterra Instant MT Machine Translation

					1667					
化合物	代合物 R ₁₀₁ ~R ₁₀₉	R105~R109	R110~	R114~R118	R,169~	R173~R177	$R_{178}^{} \sim \\ R_{181}^{}$	R182~R186	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄	
No. IV-1	H	H	H	Н	н	Ħ	Н	Ħ	Ħ	
IV-2	Ħ	R.106=CH8	н	R_{117} =CH ₈	Ħ	$R_{176}=CH_8$	Ħ	R_{183} =CH $_3$	н	
IV.3	Н	R ₁₀₇ =CH ₃	н	R ₁₁₆ =CH ₃	Ħ	R_{178} =CH ₃	H	R_{184} =CH ₃	н	
IV-4	н	R ₁₀₆ =	Ħ	$R_{117} = $ CH ₃	Ħ	$R_{176} = -CH_3$	Ħ	R ₁₈₃ = - CH ₃	Ħ	
IV-5	Ħ	R_{106} =N(C_2 H ₆) ₂	Ħ	$R_{117}=N(C_2H_6)_s$	H	R_{176} =N(C_2 H ₆),	Ħ	$R_{183} = N(C_2 H_6)_2$	Н	
1V-6	н	R ₁₀₇ =Ph	н	R_{116} =Ph	н	R_{176} =Ph	H	R_{184} =Ph	Н	
IV-7	R ₁₀₂ =CH ₃	缸	R_{111} =CH3	н	н	Ħ	Ħ	Н	H	
IV-8	$R_{102}=Ph$	Ħ	R,111≂Ph	ш	H	н	Ħ	H	Ħ	
6·VI	R. 103 = OPh	Ħ	R ₁₁₁ =OPh	Ħ	Ħ	н	H	н	н	
IV-10		Ħ	, #	Ħ	Ħ	H	Ħ	H	R138=R141=CH3	
IV-11	H	Ħ	н	H	Ħ	H	Ħ	Н	R ₁₃₈ =R ₁₄₁ =OCH ₃	
IV-12	н	R_{106} =CH ₃	Н	R_{11} — CH_8	H	R_{I76} =CH3	Ħ	R_{194} =CH3	н	
IV-13	н	R ₁₀₆ =CH ₈	Н	R_{116} =CH3	H	R ₁₇₆ =CH ₃	H	R_{184} = CH_3	н	
IV-14	Ħ	H	Н	H	Ħ	R ₁₇₆ =N(CH ₃) ₂	田	R ₁₈₄ =N(CH ₈) ₂	H	

Page 102 Paterra Instant MT Machine Translation

[0258]

【化 68】 [Chemical Formula 68]

					(E 8	:			
化合物 No.	R101~R104	化合物 R ₁₀₁ ~R ₁₀₄ R ₁₀₅ ~R ₁₀₉ No.	$R_{110}{\sim}R_{113}$	R114~R118	$R_{169}{\sim}R_{172}$	R110~R113 R114~R118 R188~R172 R173~R177 R178~R181 R182~R186	$R_{178}{\sim}R_{181}$	1	$R_{187}{\sim}R_{144}$
IV-15	H	н	Ħ	н	H	R ₁₇₆ =CH ₃	Ħ	R184=CH3	Н
IV-16	Ħ	H	н	н	н	R174=CH8	н	R_{183} = CH_3	н
IV-17	H	R_{106} =CH $_3$	н	R118=CH3	Ħ	н	H	н	Н
IV-18	н	$R_{107}\!\!=\!\!CH_3$	Ħ	R117=CH3	н	н	Ħ	Ħ	н
IV-19	Н	R_{106} =Ph	н	$R_{115}\!\!=\!\!Ph$	Н	H	Н	H	Н
IV-20	Н	Н	н	Н	Н	R ₁₇₆ =Ph	н	R_{184} =Ph	Н
IV-21	H	H	Ħ	н	Ħ	H	Ħ	н	$R_{137} \!\!=\!\! R_{142} \!\!=\!\! CH_3$
IV-22	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	R_{175} =	Ħ	R ₁₈₄ =	н

Page 104 Paterra Instant MT Machine Translation

[0259] [0259] 【化 69】 [Chemical Formula 69] R₁₇₅ R₁₇₄ R₁₃₃-R₁₃₈ R₁₇₀ R₁₃₀ R₁₃₂ Ŕ₁₇₃ R₁₇₂--R₁₆₉. R₁₃₁ R₁₂₉ R₁₄₁ R₁₄₂ R₁₃₇ Ŕ₁₇₁ R₁₂₈ R₁₅₁ Ŕ₁₃₉ Ŕ₁₄₀ R₁₄₃ R₁₅₂--R_{154.} R₁₁₃ R₁₁₄ R₁₅₅ R₁₁₂ R₁₅₃ R₁₁₅ R₁₅₈-R₁₅₉ R₁₁₈ R₁₁₈ R₁₅₇ R₁₁₇ R₁₅₈ [0260] [0260] 【化 70】 [Chemical Formula 70]

Page 106 Paterra Instant MT Machine Translation

[0261]

【化 71】 [Chemical Formula 71]

					化7.1				
化合物	Ris1~Ris4	化合物 R ₁₉₁ ~R ₁₅₄ R ₁₀₈ ~R ₁₀₈	R110~R113	R,114~R,118	$R_{169}{\sim}R_{172}$	R110~R113 R114~R118 R169~R179 R178~R177 R138~R131 R132~R156 R137~R144	$R_{139}{\sim}R_{131}$	$R_{182}{\sim}R_{186}$	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
V-14	H	H R ₁₈₆ =CH ₃	Ħ	н	Ħ	H R ₁₇₄ =CH ₃	H	н	Ħ
V-15	н	R ₁₆₇ =N(CH ₃) ₂	Ħ	н	Ħ	R113=N(CH3);	н	н	Ħ
V-16	н	Ħ	н	H Rur=Ph	н	H	н	R ₁₃₃ =Ph	H

Page 108 Paterra Instant MT Machine Translation

[0263] [化 73] [Chemical Formula 73]

:					(L73				
Co So So	化合物 R ₁₀₁ ~R ₁₀₄ No.	R105~R109	R110~R113	R114~R118	R,119~R122	R123~R127	$R_{178}^{}\sim$	R ₁₈₂ ~R ₁₈₆	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
WI-1	Ħ	н	Н	H	Н	H	H	H	H
VI-2	Ħ	R_{106} =CH3	Ħ	R ₁₁₇ =CH ₉	Ħ	R ₁₂₆ =CH ₅	Н	R_{169} =CH $_{3}$	H
VI-3	H	R_{107} =CH $_3$	H	R _{tis} =CH ₃	Ħ	R_{128} =CH $_3$	H	R_{184} =CH $_3$	Н
VI-4	н	R ₁₀₆ CH ₃	Н	R ₁₁₇ =-{_}-CH ₃	H	$R_{126} = -\langle \rangle - CH_3$	H	$R_{183} = -C$	Н
VI-5	н	R106=N(C2H6);	н	R117=N(C2H6)2	н	R126=N(C2H5)2	Н	R_{168} =N(C_2H_6) $_2$	H
9-IA	H	$R_{107}=Ph$	н	R_{116} =Ph	Н	R_{126} =Ph	H	R_{184} =Ph	н
VI-7	$R_{102}{=}\mathrm{CH_3}$	H	R ₁₁₁ =CH ₃	н	$R_{120} = CH_3$	н	Н	ш	н
WI-8	R_{102} =Ph	H	$R_{111}=Ph$	Н	R ₁₂₀ =Ph	H	H	н	Н
6-IV	H	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	н	н	н	$R_{138}\text{=}R_{141}\text{=}CH_3$
VI-10	H	н	н	Ħ	H	н	Ħ	ш	R ₁₃₈ =R ₁₄₁ =OCH ₃
VI-11	H	R106=CH9	, #	R117=CH3	н	$\mathrm{R}_{2\mathfrak{s}} = \mathrm{CH}_{\mathfrak{s}}$	Ħ	R_{184} =CH ₈	н
VI-12	Н	R_{106} =CH3	Ħ	$R_{11\theta}{=}CH_3$	H	R_{126} =CH $_3$	H	R ₁₆₄ =CH ₅	н
VI-13	H	Н	H	H	H ·	н	Н	R_{184} =CH ₃	Н
VI.14	H	Н	н	H	Н	Ħ	H	R ₁₈₃ =CH ₃	Н

Page 110 Paterra Instant MT Machine Translation

[0264]

【化 74】 [Chemical Formula 74]

	İ				1274				
化合物 No.	$R_{101}{\sim}R_{104}$	化合物 R ₁₀₁ ~R ₁₀₉ R ₁₀₆ ~R ₁₀₉	R110~R118	$R_{114}{\sim}R_{118}$	R119~R192	$R_{123}{\sim}R_{127}$	$R_{176}{\sim}R_{181}$	R110~R116 R114~R118 R118~R122 R123~R127 R178~R181 R122~R136 R137~R144	R137~R144
VI-15	Ħ	H	н	H	Н	Ħ	Н	R ₁₈₄ =Ph	H
VI-16	H	Ħ	Н	H	н	н	Н	R ₁₈₄ =N(CH ₃) ₂	н
VI-17	H	$R_{106}=Ph$	н	R ₁₁₅ =Ph	н	R_{124} =Ph	Н	н	н
VI-18	H	Ruce=CH3	H	R ₁₁₈ =CH ₃	Ħ	R_{124} =CH $_3$	Ħ	н	Ħ
VI-19	H	R107=CH3	Н	R ₁₁₆ =CH ₃	Н	$R_{128} = \text{CH}_3$	Ħ	Н	н

Page 112 Paterra Instant MT Machine Translation

[0265] [0265] [0265] [Chemical Formula 75]
$$R_{211}$$
 R_{210} R_{212} R_{209} R_{137} R_{138} R_{141} R_{142} R_{218} R_{205} R_{203} R_{1} R_{140} R_{143} R_{144} R_{144} R_{208} $R_{$

					1K76		
Co No.	Arı	Arg	$R_{201}{\sim}R_{204}$	R206~R208	R ₂₀₉ ~R ₂₁₃	Rg14~R218	R137~R144
VII-1	Ph	प्रत	Н	Н	H	H	H
VII-2	Ph	Ph	н	н	R_{210} =CH ₃	R_{316} = CH_3	H
VII-3	Ph	Ph	н .	Н	R ₂₁₁ =CH ₃	R₃₁₅=CH₃	H
VII-4	Ph	Ph	H	н	$R_{211} = Ph$	н	Ħ
VII-6 Ph	Ph	Ph	Ħ	н	R ₂₁₀ = - CH ₃	$R_{215} = -\langle \rangle - CH_3$	н
9-IIA	Ph	Ph	R201=CH2	R_{208} =CH $_8$	щ	Н	H
VII-7	Ph	Ph	н	H	R_{211} =CH $_3$	R ₂₁₅ =CH ₃	Н
VII-8	Ph	Ph	$R_{201}=Ph$	R_{206} =Ph	. #	Ħ	H
6-IIA	Ph	Ph	¤	н	н	н	R ₁₃₈ =R ₁₄₃ =CH ₃
VII-10	Ph	.Ph	н	н .	н	н	R ₁₃₈ =R ₁₄₃ =OCH ₃

[0267] [0267] [1267] [Chemical Formula 77]

Page 114 Paterra Instant MT Machine Translation

14	7	7

化合物 No.	Ar ₁	Ar ₂	R ₂₀₁ ~R ₂₀₄	R ₂₀₅ ~R ₂₀₈	R ₂₀₉ ~R ₂₁₃	R ₂₁₄ ~R ₂₁₈	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
VII-11	- ⟨_ }-CH₃	- ⟨_ }-CH₃	Н	Н	Н	Н	Н
VII-12	-(_)-(_)	- ()-()	Н	н	Н	Н	H
VII-13			Н	Н	Н	Н	Н
VII-14	Ph	- ⟨}CH₃	Н	Н	н	H	Н
VII-15	-€S	-∕€⊒∕ CH₃	H	Н	н	Н	Н
VII-16			Н	Н	Н	Н	Н
VII-17	CO		Н	Н	н	Н	н .
VII-18	CCC	CCC	Н	н	H	Н	H

[0268]

【化 78】

[0268]

[Chemical Formula 78]

Page 115 Paterra Instant MT Machine Translation

化78

化合物 No.	Ar,	Ar ₂	R ₂₀₁ ~R ₂₀₄	R ₂₀₅ ~R ₂₀₈	R ₂₀₉ ~R ₂₁₃	R ₂₁₄ ~R ₂₁₈	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
VII-19	cco		H	Н	Н	Н	Н
VII-20	cco		Н	Н	Н	Н	Н
VII-21			Н	Н	Н	Н	н
VII-22			H	Н	Н	Н	Н
VII-23			Н	Н	Н	Н	н

Page 116 Paterra Instant MT Machine Translation

Ar, Ar, Ar, R ₂₀₁ ∼R ₂₀₄ Ph Ph H Ph Ph H R ₂₂₂ Ph Ph H R ₂₂₂ Ph Ph H R ₂₂₁ Ph Ph Ph H R ₂₂₁ Ph Ph Ph H R ₂₂₁	なる					化80		
Ph H H H H Ph H R ₂₂₂ − CH ₃ H R ₂₁₅ − CH ₃ Ph H R ₂₂₂ − CH ₃ H R ₂₁₅ − CH ₃ Ph H R ₂₂₁ − CH ₃ H R ₂₁₆ − CH ₃ Ph H R ₂₂₁ − CH ₃ H R ₂₁₆ − CH ₃ Ph H R ₂₂₁ − CH ₃ H R ₂₁₆ − CH ₃ Ph H R ₂₂₁ − CH ₃ H R ₂₁₆ − CH ₃ Ph H R ₂₂₁ − CH ₃ H H Ph R ₂₂₁ − CH ₃ H R ₂₁₆ − CH ₃ Ph R ₂₂₁ − CH ₃ H H Ph R ₂₂₁ − C		Ar_1	Ar ₃	$ m R_{201}{\sim}R_{204}$	$ m R_{219}{\sim}R_{223}$	R224~R227	R214~R218	R137~R144
Ph Ph H H H H H Ph Ph H <td></td> <td>Ph</td> <td>Ph</td> <td>Н</td> <td>H</td> <td>Н</td> <td>H</td> <td>H</td>		Ph	Ph	Н	H	Н	H	H
Ph Ph H H H H H Ph Ph R222=— CH R215=— CH H Ph Ph R322=OPh H R216=CH R216=CH CH R216=CH CH CH<		Ph	Ph	H .	н	н	Ħ	$R_{137} = R_{142} = CI$
Ph Ph H R ₂₂₂ =		Ph	Ph	Н	Н	Н	н	$R_{138} = R_{143} = CH_3$
Ph Ph H R ₂₂₂ =— CH R ₂₁₆ =— CH ₃ R ₂₁₆ =— CH ₃ Ph Ph H R ₂₂₂ =OPh H R ₂₁₆ =OPh R ₂₁₆ =OPh H R ₂₁₆ =OPh H R ₂₁₆ =OPh H R ₂₁₆ =CH ₃ H H		Ph.	Ph	H	H	н	н	$R_{137} = R_{142} = CH_3$
Ph Ph Rana=OPh Rana=OPh Rana=OPh Ph Ph Rana=CH3 H Rana=CH3 Ph Ph Rana=CH3 H Rana=CH3 Ph Ph Rana=CH3 H Rana=CH3 Ph Ph Rana=CH3 H H Ph Ph Rana=CH3 H H Ph Ph Rana=Ph H Rana=CH3 H		Ph	Ph	Ħ	R ₂₂₂ = -{}}-CH ₃	Н	$R_{215} = CH_3$	н
Ph Ph H R ₂₂₂ =CH ₃ H R ₂₁₆ =CH ₃ Ph Ph H R ₂₂₁ =CH ₃ H R ₂₁₆ =CH ₃ Ph Ph H R ₂₂₁ =Ph H H Ph Ph R ₂₂₁ =CH ₃ H H Ph Ph R ₂₂₁ =Ph H R ₂₂₆ =Ph H		· bh	Ph	H	$R_{222}=OPh$	н	R_{216} =OPh	Ħ
Ph Ph H R ₂₁₁ =CH ₃ H R ₂₁₆ =CH ₃ Ph Ph H R ₂₂₁ =Ph H H H Ph Ph R ₂₀₁ =CH ₃ H R ₂₂₆ =CH ₃ H Ph Ph R ₂₀₁ =Ph H R ₂₂₆ =Ph H		Ph	Ph	H	R_{222} = CH_3	H	R_{215} =CH $_3$	H
Ph Ph H R ₂₂₁ =Ph H H Ph Ph R ₂₀₃ =CH ₃ H R ₂₂₆ =CH ₃ H Ph Ph R ₂₀₅ =Ph H H		Ph	Ph	H	$\rm R_{221}{=}CH_3$	н	$R_{\rm 216}$ =CH $_{\rm 3}$	Н
Ph Ph R ₂₀₃ =CH ₃ H R ₂₂₆ =CH ₃ H Ph Ph R ₂₀₅ =Ph H H		Ph	Ph	Н	R_{221} =Ph	н	出	н
Ph Ph R_{201} =Ph H R_{216} =Ph H		Ph	Ph	R ₂₀₁ =CH ₃	н	R_{22g} =CH $_{9}$	H	Ħ
		Ph	Ph	R_{202} =Ph	H	$R_{22\theta}=Ph$	Н	Н

[0271] [0271] [0271] [Chemical Formula 81]

Page 117 Paterra Instant MT Machine Translation

i	レ	0	7
т	٠.	$^{\circ}$	

化合物 No.	Ar ₁	Ar ₃	R ₂₀₁ ~R ₂₀₄	R ₂₁₉ ~R ₂₂₃	R ₂₂₄ ~R ₂₂₇	R ₂₁₄ ~R ₂₁₈	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
VIII-12	— (_)—CH₃	-{_}}-сн₃	Н	Н	Н	Н	Н
VIII-13	-()-()	-()-()	Н	Н	н	Н	Н
VIII-14	CH₃	-⟨C) CH₃	Н	Н	н.	н	Н
VIII-15			Н	Н	H ·	Н	Н
VIII-16			. Н	Н	н	Н	Н
VIII-17	-COPh	− ⟨}OPh	Н	Н	Н	Н	Н
VIII-18	CH ₃	CH₃ CH₃	Н	H	н	н	Н

[0272]

【化82】

[0272]

[Chemical Formula 82]

化82

						,	
化合物 No.	Ar ₁	Ar ₃	R ₂₀₁ ~R ₂₀₄	R ₂₁₉ ~R ₂₂₃	R ₂₂₄ ~R ₂₂₇	R ₂₁₄ ~R ₂₁₈	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
VIII-19			Н	Н	Н	н	Н
VIII-20			Н	н	.	н	Н
VIII-21	doo	COO	Н	Н	H	Н	Н
VIII-22			н	Н	H	Н	Н
VIII-23			Н	Н	Н	Н	Н

[0273]

【化83】

[0273]

[Chemical Formula 83]

	R137~R144	F	Œ
	R214~R218	Ħ	н
1283	R224~R227	н	щ
	R219~R223	н	н
	R201~R204 R219~R323 R224~R327 R214~R218 R137~R144	н	н
	Ar_3	8-8	
	Arı		
	六 No. 多	VIII-24	VIII-25

【0274】 【化 84】

[0274]

[Chemical Formula 84]

[0275]

[Chemical Formula 85]

	R137~R144	H	R137=R143=CH3	Ħ	н	н	н	н	Н	н	Щ
	R214~R318	н	R211=CH3	R_{218} =CH3	R ₂₁₆ =OPh	Н	Н	н	Н	н	.· ##
	R224~R227	H	Н	Н	Н	R ₂₁₆ =CH ₃	R_{216} —Ph	$R_{2i\sigma}=OPh$, H	Ħ	н
(K85	R205~R208	Н	Н	Н	Ħ	R206=CH3	R ₂₀₆ =Ph	R ₂₀₆ =OPh	н	Ħ	н
	$R_{201} \sim R_{204}$	Н	н	·Ħ	Œ	R_{202} =CH3	R_{202} =Ph	$R_{201} = OPh$	н	н	Н
	Ar ₃	ЧA	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	CH3		ę.
	Ar	Ph	Ph	Ph	ų́д	Ph	Ph	Ph	CH ₃		₹ \
	Ar,	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	-CH ₃	() () (-XI	IX-10 CH ₃
	(方0多 No.	IX-1	IX-2	IX-3	IX-4	IX-6	9-XI	IX-7	IX-8	6-XI	IX-10

Page 122 Paterra Instant MT Machine Translation

	276] 286]						276]	Fa	971
L III	R ₁₈₇ ~R ₁₄	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ξ	nemicai	Formula	86] Ж
	R214~R318	H	н	н	Ħ	H	н	н	ш
	R324~R237	Н	Ħ	н	Ħ	H	н	Ħ	н
(K86	$\rm R_{205}{\sim}R_{208}$	н	Ħ	н	# '	Ħ	Н	н	н
	$R_{201}{\sim}R_{104}$	н	Ħ	н	н	н	н	н	н
	Ar ₃		Ph		Ph	S. S	Ph	Ph	Ph
	Ar		Ph		S. P.	ЪЪ		Ph	. Hg
	Arı			Ph	Ç ⁵	G G			
	代合物 No.	IX-11	IX-12	IX-13	IX-14	IX-15	IX-16	IX-17	IX-18
【02 【化	77] 87]					[02 [Ch		Formula 8	37]

Page 123 Paterra Instant MT Machine Translation

	R137~R144	Н	н	н	н	н	н
	R201~R204 R206~R208 R224~R227 R214~R219 R187~R144	H	н	н	Ħ	æ	щ
1×	$R_{234}{\sim}R_{227}$	H	щ	н	æ	Ħ	H
化87	Rzos~Rzos	Н	Ħ	н	н	,	н
	$ m R_{201}{\sim}R_{204}$	н	н	н	щ.	. н	H
	Ar_3	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph
	Ar	Ph	Ph	Ph	Ph	ъ	Ph
	Arı			-		8-8	
	合命 No.	IX-19	IX-20	IX-21	IX-22	IX-23	IX-24

【0278】 【化 88】

[0278]

[Chemical Formula 88]

Page 124 Paterra Instant MT Machine Translation

[0279]

【化 89】 [Chemical Formula 89]

					化89		
750秒 No.	Ar ₄	Ars	$ m R_{801}{\sim}R_{304}$	R ₃₀₁ ~R ₃₀₄ R ₃₀₆ ~R ₃₀₉	$R_{209}{\sim}R_{213}$	R ₃₁₄ ~R ₃₁₈	R137~R144
X·1	Ph	Ph	н	Н	Н	Н	Н
X-2	Ph .	Ph	н	Ħ	R310=CH3	$R_{318}=CH_3$	н
X:3	Ph	Ph	Н	H	$R_{311}=CH_3$	$ m R_{316}=CH_3$	Н
X-4	Ph	Ph	Н	H	$R_{311}=CH_3$	R ₃₁₅ =CH ₃	н
X-5	Ph	Ph	Н	н	R311=0CH3	$R_{31}=0$ CH3	Н
9•X	Ph	Ph	Н	н	R_{311} =Ph	H	Н
X-7	Ph	Ph	н	Ħ	$R_{311}=OPh$	R_{316} =OPh	Ħ
X-8	Ph	Ph	н	н	H	H	$R_{138} = R_{143} = CH_3$
6·X	Ъĥ	Ph	Ħ	н	н	н	$R_{137} = R_{142} = CH_3$
X-10	- - - - - - - - - - - - - - - - - - -	-OCH3	н	н	H	н	Ħ
X-11	-OPh	-OPh	н	Н	щ	н	Н

[0280] [0280] [(社 90]] [(Themical Formula 90]]

Page 126 Paterra Instant MT Machine Translation

	, ,						
	R314~R818 R137~R144	н	Ħ	Ħ	Ħ	н	H
	$\rm R_{314}{\sim}R_{318}$	н	н	н	Ħ	н	Ħ
化90	$\rm R_{309}{\sim}R_{313}$	щ.	н	н	н	н	Ħ
	R ₃₀₁ ~R ₃₀₄ R ₃₀₅ ~R ₃₀₈ R ₃₀₉ ~R ₃₁₃	Ħ	н	H	Ħ	Ħ	Ħ
	$ m R_{301}{\sim}R_{304}$	I	Œ	н	Ħ	ਸ ੰ	ш
	Ar_{b}					QO	
	Ar4					ÇO	90
	六 No. 卷	X-12	X-13	X-14	X-16	X-16	X-17

[0281] [0281] [Chemical Formula 91]

Page 127 Paterra Instant MT Machine Translation

	R187~R144	н	н	н	н	н	Н
	R314~R318	R ₃₁₆ = -{}-CH ₃	н	н		н	н
化91	$R_{309}{\sim}R_{313}$	R ₃₁₁ =-{}-CH ₃ R ₃₁₆ =	H	н	H	н	Ħ
	R301~R304 R305~R308	Н	Ħ	н	Ħ	щ	#
	$\rm R_{301}{\sim}R_{304}$	н	н	н	щ	н	· H
	Ar,	Ph					
	Ar ₄	Ph				8-8	
	化合物 No.	X-18	X-19	X-20	X-21	X-22	X-23

[0282] [0282] [Chemical Formula 92]

Page 128 Paterra Instant MT Machine Translation

[0283]

[(the 93)] [Chemical Formula 93]

	R137~R144	H	Ħ	_ #	н	н	Ħ	R137=R142=CH3	R ₁₃₈ =R ₁₄₃ =CH ₃	$R_{137} = R_{142} = 0 \mathrm{CH_3}$	H	н
	Ra24~R327 R314~R318	H	$R_{317}=CH_3$	R_{316} =CH $_3$	R_{317} =CH $_3$	H	$R_{\rm 316}={ m OPh}$	Н	Н	Н	н	Ħ
(L93	$\mathrm{R}_{324}{\sim}\mathrm{R}_{327}$	Н	H	Н	Н	H	H	щ	н	н	Ħ	Ħ
	R301~R304 R319~R318	Н	Razo=CH3	R_{321} =CH3	$R_{321}=CH_3$	R_{321} =Ph	R_{321} =OPh	н	H	н	н	н
	$ m R_{301}{\sim}R_{304}$	Ħ	Ħ	н	Ħ	н	H	Ħ	H	н	#	н
	Are	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph .		
	Ar,	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph .	Ph	Ph	Ph	Ph		
;	化心图 No.	XI-1	XI.2	ХІ-3	XI-4	XI-5	9-IX	XI.7	8-IX	6-IX	XI-10	ХГ-11

[0284] [0284] [1比 94] [Chemical Formula 94]

Page 130 Paterra Instant MT Machine Translation

IV	O	A
1r	ч	4

化合物 No.	Ar ₄	Ar ₆	R ₃₀₁ ~R ₃₀₄	R ₃₁₉ ~R ₃₂₃	R ₃₂₄ ~R ₃₂₇	R ₃₁₄ ~R ₃₁₈	R ₁₃₇ ~R ₁₄₄
XI-12			Н	Н	Н	Н	Н
XI-13			Н	н	Н	. Н	Н
XI-14			Н	Н	Н	Н	Н
XI-15	— — OCH₃	-√_>OCH ₃	Н	Н	Н	Н	Н
XI-16	- ⟨ }-CH₃	- (_)−CH ₃	Н	Н	Н	Н	Н
XI-17	-CH₃	CH₃	Н	Н	Н	Н	Н
XI-18	- ◇-o-<	~ <u></u> -<	н	н	н	Н	н
XI-19	-Q\D		Н	H	н	Н	н

【0285】 【化 95】

[0285]

[Chemical Formula 95]

Page 131 Paterra Instant MT Machine Translation

	R137~R144	н	н	н	н	- д	Н	н
	R314~R318	H	R316= - CH3	н	ж	· #	н	н
(L95	$R_{324}{\sim}R_{387}$	Н	Ħ	н	н	Ħ	Ħ	н
}	$\rm R_{319}{\sim}R_{333}$	Ж	R ₃₂₁ =CH ₃	н	, H	Щ	ш	H .
	$R_{301}{\sim}R_{304}$	н	н	н	Ħ	н	Ħ	н
	Ar ₆		Чd					
	Ar,		Ph				8-8	
	Cooperation (Cooperation)	XI-20	XI-21	XI-22	ХІ-23	XI-24	XI-25	XI-26
【028 【化						[0286] [Chem	ical Formula 9	96]

Page 132 Paterra Instant MT Machine Translation

[0287]

[Chemical Formula 97]

					充	1697		
化合物 No.	Ar,	Ars	Are	R301~R304	R301~R304 R308~R308 R324~R327	R ₃₂₄ ~R ₃₂₇	R ₈₁₄ ~R ₉₁₈	R ₁₈₇ ~R ₁₄₄
XII-1	Ph	Ph	Ph	Н	н	H	H	H
XII-2	Ph	Ph	Ph	н	Н	н	R316=CH3	н
XII-3	Ph	Ph	Ph	н	Н	H	R_{316} =CH $_3$	H
XII-4	Ph	Ph	Ph	н	H	H	R318=CH3	$R_{137}=R_{142}=CH_3$
XII-6	Ph	Ph	Ph	Ħ	Н	Н	R ₃₁₆ =OCH3	н
9-IIX	Ph	Ph	Ph	н	Н	H	R315=OCH3	Ħ
ZII-7	Ph	Ph	Ph	н	Н	Н	R _{sus} =OPh	Ħ
XII-8	Ph	Ph	Ph	щ	н	, H	$R_{316}=OPh$	н
VII.9 Ph	Ъh	Ph	Ph	斑	н	Н	$R_{316} = -\langle _ \rangle - CH_3$	н
XII-10	Ph	Ph	Ph	Ħ	H	Ħ	н	R138=R148=CH3
XII-111	Ph	Ph	Ph	н	Н	Н	H	$R_{137}=R_{143}=CH_3$

[0288] [0288] [1t 98] [Chemical Formula 98]

Page 134 Paterra Instant MT Machine Translation

YYY					5	1298	6		ı
Ph H H H H H C→OCH ₃ H H H H H Ph H H H H H H Ph H H H H H Ph H H H H H H H Ph H H H H H H H H Ph H H H H H H H H Ph H H H H H H H H Ph H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H H H Ph H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	Ar ₄ Ar ₅	Ars		Are	R301~R304	R306~R308	R ₃₂₄ ~R ₃₃₇	R314~R318	R137~R144
Ph H H H H ← OcH ₃ H H H H ← OcH ₃ H H H H Ph H H H H Ph H H H H Ph H H H H		(T)	Ť.	Рħ	н	н	н	Ħ	Ħ
Choch ₃ H H H H H Ph H H H H	Chochs Chochs		£	Ph	н	H	н	H	Н
Ph H H H H Ph H Ph H H H Ph H Ph	← 00H ₃ ← 00H ₃	00	. Ę	OCH3	н	Н	H	н	н
Ph H H H H H Ph H H H H Ph H H H H	- Noo-Noo-Noo-Noo-Noo-Noo-Noo-Noo-Noo-No		ج	- OPh	H	H	Ħ	ж	Ħ
— Вh H H H H H H H H H H H H H H H H H H	-OPh -OPh		ج	Ph	Ħ	Ħ	н	Ħ	н
Рһ н н н					Ħ	н	н	Ħ	н
				Ph	H	Ħ	н	н	н

【0289】 【化 99】

[0289]

[Chemical Formula 99]

	R137~R144	H	н	н	н	H
	R301~R304 R505~R306 R324~R317 R514~R316 R137~R144	H	Н	н	· ж	Н
	R384~R927	н	Ħ	H	н	Ħ
667)	$\rm R_{\rm so6}\!\sim\!R_{\rm 206}$	H	. H	н	Ħ.	H
	R301~R304	н	н	н	н	Н
	Are		Ph		ÇO	Ph
	Ars			Ph	ÇO	
	Ar ₄					
	允命 No.	XII-19	XII-20	XII-21	XII-22	XII-23

[0290] [0290] [Chemical Formula 100]

Page 136 Paterra Instant MT Machine Translation

	R301~R304 R305~R508 R324~R327 R314~R318 R187~R144	н	н	щ	ш	H	н
1E100	R314~R	Н	H .	н	Ħ	н	· #
	$R_{324}{\sim}R_{327}$	Н	н	Ħ	ш	ж	щ
	$\rm R_{308}{\sim}R_{308}$	н	Ħ	Ħ	щ	ш	щ
	$ m R_{901}{\sim}R_{304}$	н	н	н	н	Щ	н
	Ar_{θ}	Ph	Ph	Ph	Ph	Ph	Ha
	Ar_{δ}					8-8	
	Ar,					88	
	代合物 No.	XII-24	XII-26	XII-26	XII-27	XII-28	XII-29

[0291]

テトラアリールベンジジン誘導体は 1 種のみを 用いても2種以上を併用してもよい。

[0292]

テトラアリールベンジジン誘導体は、Jean Piccard, Herr. Chim. Acta., 7,789(1924)、Jean

[0291]

tetra aryl benzidine derivative making use of only 1 kind and it may jointly use 2 kinds or more.

[0292]

Jean Picc ard, Herr. Chim. Acta., 7,789 (1924), Jean Picc ard, Journal of the American Chemical Society (0002 - 7863,

Piccard, J. Am. Chem. Soc., 48, 2878(1926) 等に記載の方法に従って、あるいは準じて合成することができ、特開平 8-48655 号公報等に従って合成すればよい。

具体的には、目的とする化合物に応じて、ジ(ビフェニル)アミン化合物とジョードビフェニル化合物、あるいは N,N'-ジフェニルベンジン化合物とヨードビフェニル化合物、などの組合せで、銅の存在下で加熱すること(ウルマン反応)によって得られる。

また、パナジウムのトリアルキルホスヒィン錯体 の存在下でも同様に得ることができる。

[0293]

テトラアリールベンジジン誘導体は、質量分析、 赤外吸収スペクトル(IR)、「H、「BC 核磁気共鳴 スペクトル(NMR)等によって同定することができ る。

[0294]

これらのテトラアリールベンジジン誘導体は、640~2000 程度の分子量をもち、190~300 deg C の高融点、80~200 deg C の高ガラス転移温度を示し、通常の真空蒸着等によって透明で室温以上でも安定なアモルファス状態を形成し、平滑で良好な膜が得られ、しかもそれが長期間に渡って維持される。

なお、これらの化合物の中には融点を示さず、 高温においてもアモルファス状態を呈するもの、 例えば、N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[-4'-(N-フェ ニル-N-3-メチルフェニルアミノ)ビフェニル-4-イ ル]ベンジジンなどもある。

従って、バインダー樹脂を用いることなく、それ 自体で薄膜化することができる。

[0295]

本発明では、発光層に発光機能を有する化合物である蛍光物質を含有させる。

このような蛍光性物質としては、例えば、特開昭63-264692 号公報に開示されているような化合物、例えばキナクリドン、ルブレン、スチリル系色素等の化合物が挙げられる。

また、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム等の 8-キノリノールないしその誘導体を配位子とする 金属錯体色素などのキノリン誘導体、テトラフェ ニルブタジエン、アントラセン、ペリレン、コロネ JACSAT), following to method which is stated in 48 and 2878 (1926) etc, or corresponding, synthesizes tetra aryl benzidine derivative, to be possible, following to Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-48655 disclosure, etc if it should have synthesized.

Concretely, with di (biphenyl) amine compound and di iodo biphenyl compound, or N, N'-biphenyl benzine compound and iodo biphenyl compound, or other combination, it is acquired with thing (Ullmann reaction) which is heatedunder existing of copper according to compound which is made the objective.

In addition, it can acquire in same way even under existing of the trialkyl ホスヒィン complex of パナ di ウム.

[0293]

tetra aryl benzidine derivative, mass analysis, infrared absorption spectrum (IR), <sup>1H, ¹³Cnuclear magnetic resonance spectrum is possible identification with such as (nmr).

[0294]

These tetra aryl benzidine derivative show high glass transition temperature of high melting point, $80\sim200 \deg C$ of $190-300 \deg C$ with molecular weight of 640-2000 extent, with transparent with such as conventional vacuum vapor deposition stabilityform amorphous state even with room temperature or higher, satisfactory film is acquired with smooth, furthermore that is maintained over long period.

Furthermore, those which do not show melting point in these compound, display amorphous state regarding high temperature. There is also a for example N, N'-biphenyl-N, N'-bis [- 4 '- (N-phenyl-N- 3- methylphenyl amino) biphenyl-4- yl] benzidine etc.

Therefore, without using binder resin, making thin film it is possible with that itself.

[0295]

With luminescent layer phosphor>this invention, phosphor
which is a compound which possesses light emission function
in luminescent layer is contained.

As this kind of fluorescence substance, you can list compound, for example quinacridone, rubrene, styryl kind of dye or other compound which is disclosed in for example Japan Unexamined Patent Publication Showa 6 3-264692 disclosure.

In addition, you can list metal complex dye or other quinoline derivative, tetra phenyl butadiene, anthracene, perylene, coronene, 1 2- phthaloperinone derivative etc which designates tris (8 -quinolinolato) aluminum or other

ン、12-フタロペリノン誘導体等が挙げられる。

さらには、特開平 8-12600 号のフェニルアントラ セン誘導体、特開平8-12969号のテトラアリール エテン誘導体等も挙げられる。

蛍光性物質は1種のみを用いても2種以上を併用してもよい。

[0296]

発光層蛍光物質としては、キノリン誘導体が好ましく、さらには8-キノリノールないしその誘導体を配位子とするアルミニウム錯体が好ましい。

このようなアルミニウム錯体としては、特開昭63-264692 号、特開平3-255190 号、特開平5-70733 号、特開平5-258859 号、特開平6-215874 号等に開示されているものを挙げることができる。

[0297]

具体的には、まず、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム、ビス(8-キノリノラト)マグネシウム、ビス(ベンゾ{f}-8-キノリノラト)亜鉛、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラト)インジウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラト)インジウム、トリス(5-メチル-8-キノリノラト)ガリウム、ドフス(5-クロロ-8-キノリノラト)カルシウム、5,7-ジクロル-8-キノリノラトアルミニウム、トリス(5,7-ジブロモ-8-ヒドロキシキノリノラト)アルミニウム、ポリ[亜鉛(II)-ビス(8-ヒドロキシ-5-キノリニル)メタン]等がある。

[0298]

また、

8-キノリノールないしその誘導体のほかに他の配位子を有するアルミニウム錯体であってもよく.

このようなものとしては、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(フェノラト)アルミニウム(III)、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(オルト-クレゾラト) アルミニウム(III)、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(メタークレゾラト)アルミニウム(III)、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(パラ-クレゾラト)アルミニウム(III)、

8-quinolinol or its derivative as ligand.

Furthermore, also tetra aryl ethene derivative etc of phenyl anthracene derivative. Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-12969 number of Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-12600 number is listed.

fluorescence substance making use of only 1 kind and it may jointly use 2 kinds or more.

[0296]

As luminescent layer phosphor, quinoline derivative is desirable, furthermore 8 -quinolinol or the aluminum complex which designates its derivative as ligand is desirable.

As this kind of aluminum complex, those which are disclosed in Japan Unexamined Patent Publication Showa 6 3- 264692 number, Japan Unexamined Patent Publication Hei 3- 255190 number, Japan Unexamined Patent Publication Hei 5-70733 number, Japan Unexamined Patent Publication Hei 5-258859 number and Japan Unexamined Patent Publication Hei 6-215874 number etc can be listed.

[0297]

Concretely, first, there is a tris (8 -quinolinolato) aluminum, bis (8 -quinolinolato) magnesium, bis (benzo {f} - 8 -quinolinolato) zinc, bis (2 -methyl-8-quinolinolato) aluminum oxide, tris (8 -quinolinolato) indium, tris (5 -methyl-8-quinolinolato) aluminum, 8-quinolinolato lithium and a tris (5 -chloro-8-quinolinolato) gallium, bis (5 -chloro-8-quinolinolato) calcium, 5,7-dichlor-8-quinolinolato aluminum, tris (5 and 7 -dibromo-8-hydroxy quinolinolato) aluminum, poly [zinc (II) -bis (8 -hydroxy-5-quinolinyl) methane] etc.

[0298]

In addition,

8 -quinolinol or it is good even with aluminum complex which possesses other ligand to other than its derivative,

As this kind of ones,

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (phenolate) aluminum (III),

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (ortho- credit Zola jp7) aluminum (III),

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (meta—cresolato) aluminum (III).

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (para-cresolato) aluminum (III),

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(オルト-フェニルフェ ノラト)アルミニウム(III)、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(メタ-フェニルフェノ ラト)アルミニウム(III) 、

ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(パラ-フェニルフェノ ラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノ ラト)(2,3-ジメチルフェノラト)アルミニウム(III)、 ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(2,6-ジメチルフェノ ラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノ ラト)(3,4-ジメチルフェノラト)アルミニウム(III)、 ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(3,5-ジメチルフェノ ラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノ ラト)(3,5-ジ-tert-ブチルフェノラト)アルミニウム (III)、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(2,6-ジフェニ ルフェノラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(2,4,6-トリフェニルフェノラト)アルミニ ウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(2,3,6-ト リメチルフェノラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メ チル-8-キノリノラト)(2,3,5,6-テトラメチルフェノラ ト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノラ ト)(1-ナフトラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチ ル-8-キノリノラト)(2-ナフトラト)アルミニウム (III)、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト)(オルト-フェニルフェノラト)アルミニウム(III)、ビス(2.4-ジメチル-8-キノリノラト)(パラ-フェニルフェノラト) アルミニウム(III)、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノ ラト)(メタ-フェニルフェノラト)アルミニウム(III)、 ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト)(3,5-ジメチルフ ェノラト)アルミニウム(III)、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト)(3,5-ジ-tert-ブチルフェノラト)アルミ ニウム(III) 、ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノ ラト)(パラ-クレゾラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラト)(パラ-フェニルフ ェノラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-5-シア ノ-8-キノリノラト)(オルト-クレゾラト)アルミニウム (III)、ビス(2-メチル-6-トリフルオロメチル-8-キ ノリノラト)(2-ナフトラト)アルミニウム(III) 等があ る。

[0299]

このほか、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) - μ -オキソ-ビス(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) 、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) 、ビス(4-ジメチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) 、ビス(4-エチル-2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) ・ μ -オキソ-ビス(4-エチル-2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) 、ビス(2-メチル-4-メトキシキノリノラト)アルミニウム(III) ・ μ -オキソ-ビス(2-メチル-4-メトキシキノリノラト)アルミニウム(III) 、ビス(5-シアノ-2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) ・ μ -オキソ-ビス(5-シアノ-2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) ・ μ -オキソ-ビス(5-シアノ-2-メチ

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (ortho-phenyl phenolate) aluminum (III),

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (meta- phenyl phenolate) aluminum (III),

bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (para-phenyl phenolate) aluminum (III), bis (2-methyl-8-quinolinolato) (2 and 3 -dimethyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (2 and 6 -dimethyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (3 and 4 -dimethyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (3 and 5 -dimethyl phenolate) aluminum (III), bis (2-methyl-8-quinolinolato) (3 and 5 -di-t-butyl phenolate) aluminum (III),bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (2 and 6 -biphenyl phenolate) aluminum (III), bis (2-methyl-8-quinolinolato) (2, 4 and 6 -triphenyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (2, 3 and 6 -trimethyl phenolate) aluminum (III),bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (2, 3, 5 and 6 -tetramethyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (1 -naphtholato) aluminum (III), bis (2 -methyl-8-quinolinolato) (2 -naphtholato) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) (ortho-phenyl phenolate) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) (para-phenyl phenolate) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) (meta- phenyl phenolate) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) (3 and 5 -dimethyl phenolate) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) (3 and 5 -di-t-butyl phenolate) aluminum (III), the bis (2 -methyl-4- ethyl-8-quinolinolato) (para-cresolato) aluminum (III), bis (2 -methyl-4- methoxy-8-quinolinolato) (para-phenyl phenolate) aluminum (III), bis (2 -methyl-5-cyano-8-quinolinolato) (ortho- credit Zola jp7) aluminum (III), there is a bis (2 -methyl-6-trifluoromethyl-8-quinolinolato) (2 -naphtholato) aluminum (III) etc.

[0299]

In addition, bis (2 -methyl-8-quinolinolato) aluminum (III) - the;mu -oxo-bis (2 -methyl-8-quinolinolato) aluminum (III), bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) aluminum (III) - the;mu -oxo-bis (2 and 4 -dimethyl-8-quinolinolato) aluminum (III), bis (4 -ethyl -2- methyl-8-quinolinolato) aluminum (III) - the;mu -oxo-bis (4 -ethyl -2- methyl-8-quinolinolato) aluminum (III), bis (2 -methyl-4-methoxy quinolinolato) aluminum (III) - the;mu -oxo-bis (2 -methyl-4- methoxy quinolinolato) aluminum (III), bis (5 -cyano -2- methyl-8-quinolinolato) aluminum (III) - the;mu -oxo-bis (5 -cyano -2- methyl-8-quinolinolato) aluminum (III), bis (2 -methyl-5-trifluoromethyl-8-quinolinolato)

ル-8-キノリノラト)アルミニウム(III)、ビス(2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) - μ -オキソ-ビス(2-メチル-5-トリフルオロメチル-8-キノリノラト)アルミニウム(III) 等であってもよい。

[0300]

これらの中でも、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(AlQ3)を用いることが好ましい。

[0301]

この他、発光層蛍光物質としては、特開平 8-12600号公報に記載のフェニルアントラセン誘導体や特開平8-12969号公報に記載のテトラアリールエテン誘導体なども好ましい。

[0302]

フェニルアントラセン誘導体は、下記の式(4)で表されるものである。

[0303]

式(4)

A41-L4-A42

[0304]

式(4)について説明すると、 A_{41} および A_{42} は、それぞれモノフェニルアントリル基またはジフェニルアントリル基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

[0305]

A₄₁、A₄₂で表されるモノフェニルアントリル基またはジフェニルアントリル基は、無置換でも置換基を有するものであってもよく、置換基を有する場合の置換基としては、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基、アミノ基等が挙げられ、これらの置換基はさらに置換されていてもよい。

これらの置換基については後述する。

また、このような置換基の置換位置は特に限定されないが、アントラセン環ではなく、アントラセン環に結合したフェニル基であることが好ましい。

[0306]

また、アントラセン環におけるフェニル基の結合 位置はアントラセン環の9位、10位であることが 好ましい。

[0307]

aluminum (III) - the;mu -oxo-bis it is good even with (2 -methyl-5-trifluoromethyl-8-quinolinolato) aluminum (III) etc.

[0300]

tris (8 -quinolinolato) aluminum (AlQ 3) is used even among these, it is desirable.

[0301]

In addition, also phenyl anthracene derivative which is stated in Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-12600 disclosure as luminescent layer phosphor, and tetra aryl ethene derivative etc which is stated in Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-12969 disclosure are desirable.

[0302]

phenyl anthracene derivative is something which is displayed with below-mentioned Formula (4).

[0303]

Formula (4)

A41-L4-A42

[0304]

When you explain concerning Formula (4), A_{41} and A_{42} display respective mono phenyl anthryl group or biphenyl anthryl group, these being same, maybe something which differs.

[0305]

Be able to list alkyl group, aryl group, alkoxy group, aryloxy group, amino group etc as substituent when mono phenyl anthryl group or biphenyl anthryl group which is displayed with A_{41} , A_{42} also in may be something whichpossesses substituent, substituent possesses, as for these substituent furthermore optionally substitutable, unsubstituted

Concerning these substituent it mentions later.

In addition, substituted position of this kind of substituent especially is notlimited. It is not a anthracene ring, it is a phenyl group which is connected to anthracene ring, it is desirable:

[0306]

In addition, bond position of phenyl group in anthracene ring is anthracene ring 9-position, 10s position, it is desirable.

[0307]

式(4)において、 L_4 は単結合または二価の基を表すが、 L_4 で表される二価の基としてはアルキレン基等が介在してもよいアリーレン基が好ましい。

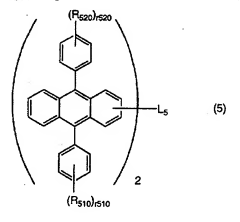
このようなアリーレン基については後述する。

[0308]

式(4)で示されるフェニルアントラセン誘導体の中でも、下記の式(5)、式(6)で示されるものが好ましい。

[0309]

【化 101】



In Formula (4), L₄ displays single bond or bivalent group, but suchas alkylene group may lie between as bivalent group which is displayed with the L₄ arylene group is desirable.

Concerning this kind of arylene group it mentions later.

[0308]

Below-mentioned Formula (5), those which are shown with Formula (6) are desirable even in phenyl anthracene derivative which is shown with Formula (4).

[0309]

[Chemical Formula 101]

[0310]

【化 102】

[0310]

[Chemical Formula 102]

$$(R_{610})_{r610}$$
 $(R_{620})_{r620}$ (6)

[0311]

式(5)について説明すると、式(5)において、R₅₁₀ および R₅₂₀ は、各々アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基、アミノ基または複素環基を表す。

[0312]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるアルキル基としては、直鎖状でも分岐を有するものであってもよく、炭素数 $1{\sim}10$ 、さらには $1{\sim}4$ の置換もしくは無置換の

[0311]

When you explain concerning Formula (5), R_{510} and R_{520} display each alkyl group, cycloalkyl group, aryl group, alkoxy group, aryloxy group, amino group or heterocyclic group in Formula (5).

[0312]

Also it is possible in to be something which possesses branch as alkyl group which is displayed with R_{510} , R_{520} , carbon number $1{\sim}10$, furthermore substituted or unsubstituted alkyl

アルキル基が好ましい。

特に、炭素数 1~4 の無置換のアルキル基が好ましく、具体的にはメチル基、エチル基、(n-,i-,)プロピル基、(n-,i-,s-,t-)ブチル基等が挙げられる。

[0313]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるシクロアルキル基としては、シクロヘキシル基、シクロペンチル基等が挙げられる。

[0314]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるアリール基としては、炭素数 $6{\sim}20$ のものが好ましく、さらにはフェニル基、トリル基等の置換基を有するものであってもよい。

具体的には、フェニル基、(o-,m-,p-)トリル基、ピレニル基、ナフチル基、アントリル基、ビフェニル基、フェニルアントリル基、トリルアントリル基等が挙げられる。

[0315]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるアルケニル基としては、 総炭素数 $6{\sim}50$ のものが好ましく、無置換のもの でも置換基を有するものであってもよいが、置 換基を有することが好ましい。

このときの置換基としては、フェニル基等のアリール基が好ましい。

具体的には、トリフェニルビニル基、トリトリルビニル基、トリビフェニルビニル基等が挙げられる。

[0316]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるアルコキシ基としては、アルキル基部分の炭素数が 1~6 のものが好ましく、具体的にはメトキシ基、エトキシ基等が挙げられる。

アルコキシ基は、さらに置換されていてもよい。 【0317】

R₅₁₀、R₅₂₀で表されるアリーロキシ基としては、 フェノキシ基等が挙げられる。

[0318]

 R_{510} 、 R_{520} で表されるアミノ基は、無置換でも置換基を有するものであってもよいが、置換基を有することが好ましく、この場合の置換基としてはアルキル基(メチル基、エチル基等)、アリール基(フェニル基等)などが挙げられる。

具体的にはジエチルアミノ基、ジフェニルアミノ

group 1 - 4 is desirable, straight chain

Especially, unsubstituted alkyl group of carbon number 1~4 is desirable, can list methyl group, ethyl group, (n-, i-) propyl group, (n-, i-,s-,t-) butyl group etc concretely.

[0313]

You can list cyclohexyl group, cyclopentyl group etc as cycloalkyl group which is displayed with the R_{510} , R_{520} .

[0314]

Those of carbon number $6\sim20$ are desirable as aryl group which is displayed with R_{510} , R_{520} , furthermore are possible to be something which possesses phenyl group, tolyl group or other substituent.

Concretely, you can list phenyl group, (o-,m-, p-) tolyl group, pyrenyl group, naphthyl group, anthryl group, biphenyl group, phenyl anthryl group, tolyl anthryl group etc.

[0315]

Those of total number of carbon atoms $6\sim50$ are desirable as alkenyl group which is displayed with R_{510} , R_{520} , and are possible to be something which possesses substituent in unsubstituted, but it possesses substituent, it is desirable.

As substituent of this time, phenyl group or other aryl group is desirable.

Concretely, you can list triphenyl vinyl group, tritolyl vinyl group, tri biphenyl vinyl group etc.

[0316]

carbon number of alkyl group part thing 1-6 is desirable as alkoxy group which is displayed with R_{510} , R_{520} , can list methoxy group, ethoxy group etc concretely.

As for alkoxy group, furthermore optionally substitutable of [0317]

You can list phenoxy group etc as aryloxy group which is displayed with the R_{510} , R_{520} .

[0318]

amino group which is displayed with R_{510} , R_{520} and in may be somethingwhich possesses substituent, but it possesses substituent, it is desirable, alkyl group (methyl group, ethyl group etc), it can list aryl group (phenyl group etc) etc as substituent inthis case, unsubstituted

You can list diethyl amino base and diphenylamino group.

基、ジ(m-トリル)アミノ基等が挙げられる。

[0319]

 R_{510} 、 R_{520} で表される複素環基としては、ビピリジル基、ピリミジル基、キノリル基、ピリジル基、チェニル基、フリル基、オキサジアゾイル基等が挙げられる。

これらは、メチル基、フェニル基等の置換基を有していてもよい。

[0320]

式(5)において、r510 および r520 は、各々、0 または 1~5 の整数を表し、特に 0 または 1 であることが好ましい。

r510 および r520 が、各々、1~5 の整数、特に 1 または 2 であるとき、R₅₁₀ および R₅₂₀ は、各々、アルキル基、アリール基、アルケニル基、アフルコキシ基、アリーロキシ基、アミノ基であることが好ましい。

[0321]

式(5)において、R₅₁₀ とR₅₂₀ とは同一でも異なるものであってもよい。

 R_{510} と R_{520} とが各々複数存在するとき、 R_{510} 同士、 R_{520} 同士は各々同一でも異なるものであってもよく、 R_{510} 同士あるいは R_{520} 同士は結合してベンゼン環等の環を形成していてもよい。

[0322]

式(5)において、 L_5 は単結合またはアリーレン基を表す。

L₅ で表されるアリーレン基としては、無置換であることが好ましく、具体的にはフェニレン基、ビフェニレン基、アントリレン基等の通常のアリーレン基の他、2 個ないしそれ以上のアリーレン基が直接連結したものが挙げられる。

 L_5 としては、単結合、p-フェニレン基、4,4'-ビフェニレン基等が好ましい。

[0323]

また、L₅で表されるアリーレン基は、2 個ないしそれ以上のアリーレン基がアルキレン基、-O-、-S-または-NR-が介在して連結するものであってもよい。

ここで、R はアルキル基またはアリール基を表す。

アルキル基としてはメチル基、エチル基等が挙げられ、アリール基としてはフェニル基等が挙げられる。

di (m-tolyl) amino group etcconcretely.

[0319]

You can list bipyridyl basis and pyrimidyl group, quinolyl group, pyridyl group, thienyl group, furyl group, oxa diazo yl group etc as heterocyclic group which isdisplayed with R_{510} , R_{520} .

As for these, methyl group, phenyl group or other optionally substituted.

[0320]

In Formula (5), r510 and r520, each, display integer of 0 or $1\sim 5$, they are especially 0 or 1, it is desirable.

When r510 and r520, each, being a integer, especially 1 or 2 1-5, R_{510} and R_{520} , each, are alkyl group, aryl group, alkenyl group, alkoxy group, aryloxy group, amino group, it is desirable.

[0321]

In Formula (5), being same as R_{510} and R_{520} , it is possible to be something which differs.

When R_{510} and R_{520} each plural existing, R_{510} , R_{520} being each same, it is possible to be something which differs, the R_{510} or connecting R_{520} , to form benzene ring or other ring it is possible.

[0322]

In Formula (5), L₅ displays single bond or arylene group.

It is a unsubstituted as arylene group which is displayed with L_5 , it is desirable, concretely other than phenylene group, biphenylene group, anthrylene group or other conventional arylene group, 2 or it can list those which arylene group above that connects directly.

As L_5 , single bond, p-phenylene group, 4,4'-biphenylene group etc is desirable.

[0323]

In addition, arylene group which is displayed with L_5 , 2 or the arylene group above that lying between, alkylene group, -O-, -S- or -NR- may be somethingwhich is connected.

Here, R displays alkyl group or aryl group.

You can list methyl group, ethyl group etc as alkyl group, you can list phenyl group etc as aryl group.

中でも、アリール基が好ましく、上記のフェニル基のほか、 A_{41} 、 A_{42} であってもよく、さらにはフェニル基に A_{41} または A_{42} が置換したものであってもよい。

また、アルキレン基としてはメチレン基、エチレン基等がこの好ましい。

[0324]

このようなアリーレン基の具体例を以下に示す。

[0325]

【化 103】

And aryl group is desirable among them, other than above-mentioned phenyl group, is good with A_{41} , A_{42} , furthermore is possible to be somethingwhich A_{41} or A_{42} substitutes in phenyl group.

In addition, methylene group, ethylene group etc this is desirable as alkylene group.

[0324]

embodiment of this kind of arylene group is shown below.

[0325]

[Chemical Formula 103]

[0326]

次に、式(6)について説明すると、式(6)において、 R_{610} および R_{620} は式(5)における R_{510} および R_{520} と、また r610 および r620 は式(5)における r510 および r520 と、さらに L_6 は式(5)における L_5 とそれぞれ同義であり、好ましいものも同様である。

[0327]

式(6)において、R₆₁₀ とR₆₂₀ とは同一でも異なる

[0326]

When next, you explain concerning Formula (6), in Formula (6), asfor R_{610} and R_{620} as for R_{510} and R_{520} and inaddition r610 and r620 in Formula (5) r510 and the r520 in Formula (5) and, furthermore as for L_6 L_5 in Formula (5) being synonymous respectively, also desirable ones are similar.

[0327]

In Formula (6), being same as $R_{\rm 610}$ and $R_{\rm 620}$, it is possible to

ものであってもよい。

 R_{610} と R_{620} とが各々複数存在するとき、 R_{610} 同士、 R_{620} 同士は各々同一でも異なるものであってもよく、 R_{610} 同士あるいは R_{620} 同士は結合してベンゼン環等の環を形成していてもよい。

[0328]

式(4)で表される化合物を以下に例示するが、これらに限定されるものではない。

なお、化 104、化 106、化 108、化 110、化 112、化 114、化 116 では一般式を示し、化 105、化 107、化 109、化 111、化 113、化 115、化 117~118 で、各々対応する具体例を $R_{511}\sim R_{515}$ 、 $R_{521}\sim R_{525}$ あるいは $R_{611}\sim R_{615}$ 、 $R_{621}\sim R_{625}$ の組合せで示している。

[0329]

【化 104】

Į

Ŗ₅₁₁ R₅₁₅ R₅₁₂ P₅₁₁ R₅₁₅ R₅₁₂ R₅₁₄ R₅₁₃ R₅₁₄ R_{513} R₅₂₃ R_{524} R₅₂₃ R₅₂₄ R₅₂₂ R₅₂₁ R_{522} R₅₂₅ R₅₂₁

[0330]

【化 105】

be something which differs.

When R_{610} and R_{620} each plural existing, R_{610} , R_{620} being each same, it is possible to be something which differs, the R_{610} or connecting R_{620} , to form benzene ring or other ring it is possible.

[0328]

compound which is displayed with Formula (4) is illustrated below, but it is not something which is limited in these.

Furthermore, with Chemical Formula 10 4. Chemical Formula 10 6. Chemical Formula 10 8. Chemical Formula 11 0. Chemical Formula 11 2. Chemical Formula 11 4. Chemical Formula 11 6 General Formula is shown, with Chemical Formula 10 5. Chemical Formula 10 7. Chemical Formula 10 9. Chemical Formula 11 1. Chemical Formula 11 3. Chemical Formula 11 5. Chemical Formula 11 7~118, each embodiment which corresponds has been shown with combination of the $R_{511} \sim R_{515}$, $R_{521} \sim R_{525}$ or $R_{611} \sim R_{615}$, $R_{621} \sim R_{625}$.

[0329]

[Chemical Formula 104]

[0330]

[Chemical Formula 105]

化合物 No.	R ₅₁₁	R ₅₁₂	R ₅₁₃	R ₅₁₄	R _{s1s}	R ₅₂₁	R _{szz}	R ₅₂₃	R ₅₂₄	R ₅₂₅
I-I	Н	H	H	H	H	Н	H	Н	H	Н
I-2	CH ₃	H	H	H	H	CH ₃	H	H	Ħ	H
I-3	t-C4H9	H	H	H	H	1-C4H9	H	H	Ħ	H
i-4	OCH 3	H ·	H	H	H	OCH3	H	H	H	H
I-5	OPh	H	H	H	H	0Ph	H	H	H	H
I-6	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H	$N(C_2H_6)_2$	H	H	H	.Н
I-7	N (Ph) 2	H	H	H	H	N (Ph) 2	H	H	H	Н
I-8	Ph .	H	H	H	H	Ph	H	H	H	H
I-9	———— CH3	H	H	H	H	— € CH ₃	H	Н	H	H
I-10	H	CH ₃	H	H	Н :	H	СНз	Н	H	Н
I-11	Н	CH ₃	H	CH ₃	H	H	CH 3	H	CH ₃	H
I-12	Н	H	CH ₃	H	Н	Н	H	CH3	H	H
I-13	Н	CH ₃	H	H	CH ₃	Ħ	CH 3	H	H	CH3
I-14	CH ₃	CH 3	CH3	CH 3	CH ₃	CH ₃	CH a	CH ₃	CH 3	CH 3
I-15	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H	H	Ħ	H	H	H
I-16	- (3)-(3)	Ħ	H	Ħ	H	$\overline{}$	· H	H	H	H
I-17	H	Ph	H	H	H	H	Ph	H	Ħ.	H
I-18	H	H	Ph	H	H	H .	H	Ph	H	H
I-19	C=C Ph	H	H	H	H	C=C Ph	H	H	H	H
I-20	n-C ₄ H ₉	H	H	H	Н	n-C ₄ H ₉	H	Н	H	H

[0331] 【化 106]

[0331]

[Chemical Formula 106]

Page 148 Paterra Instant MT Machine Translation

H

[0332]

【化 107】

[0332]

[Chemical Formula 107]

化合物 No.	R _{st1}	R ₆₁₂	R ₅₁₃	R ₅₁₄	R ₅₁₅	R ₅₁₁	R ₅₂₂	R ₅₂₃	R ₅₂₄	R ₅₂₅
II -1	Н	H	H	H	H	H	H	H	H	H
II -2	CH 3	H	H	H	H	CH ₃	H	H	H	H
II -3	1-C4H9	H	H	H	H	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H
<u>II</u> –4	OCH ₃	H	H	В	H	OCH ₃	H	H	H	H
II -5	OPh	H	H	H	H	0Ph	H	H	H	H
II -6	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H	$N(C_2H_6)_2$	H	H	H	H
II -7	N (Ph) 2	H	H	H	H	N (Ph) 2	H	H	H	H
II -8	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H	H	H
II -9	—√_ > сн₃	H	H	H	H	—√ Т}-сн₃	H	H	H	H
∏-10	H .	CH ₃	H	H	Н,	H	CH a	H	H	H
II -1 1	H	H	СНз	H	H	Н	H	CH ₃	H	H
II -12	Н	H	CH ₃	CH ₃	H	H	H	CH ₃	CH ₃	H
II -13	Н	Ħ	CH ₃	H	CH ₃	H	H	CH ₃	H	CH ₃
∏-14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH 3	CH ₃	СНз	CH 3	CH3	СН₃	CH ₃
II-15	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H	H	H	H	H	H
∏-16	- \$-	H	H	H	. H	$ \bigcirc$ $ \bigcirc$	H	Н	H	H
II-17	H	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H	H
II -18	H	H	Ph	H	Н	H	H	Ph	H	Н

【0333】 【化 108】

[0333]

[Chemical Formula 108]

[0334] [0334] [Chemical Formula 109]

Page 151 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	R ₆₁₁	R ₅₁₂	R ₅₁₃	R ₅₁₄	R ₅₁₅	R ₅₂₁	R ₅₂₃	R ₅₂₃	R ₅₂₄	R ₅₂₅
Ⅲ -1	Н	Н	H	Н	H	Н	Н	Ħ	H	H
Ⅲ -2	CH ₃	H	H	H	H	CH ₃	H	H	H	H
III – 3	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H	t-C 4 H 9	H	H	H	H
Ⅲ-4	0CH 3	H	H	H	H	OCH ₃	H	H	H	H
III - 5	OPh	H	H	H	H	OPh	H	H	H	H
Ⅲ- 6	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H	$N(C_2H_5)_2$	H	H	Ħ	H
Ⅲ -7	N (Ph) 2	H	H	H	H	$N(Ph)_2$	H	H	H	H
III-8	Ph	H	H	H	. H	Ph	H	H	H	H
Ⅲ -9	— ← CH ₃	H	H	H	H	—(¯)- CH₃	H	H	H .	Н
Ⅲ-10	Н	CH _a	H	H	H	Н	CH ₃	H	H	H
<u>II</u> -11	H	H	CH ₃	H	H ,	Н	H	CH 3	H	H
Ⅲ −12	H	H	CH a	CH a	H	H	H	CH 3	CH a	H
∭ −13	H	H	CH ₃	H	CH 3	H	H	CH ₃	Ħ	CH ₃
Ⅲ -14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH 3	CH 3	CH 3	CH a
Ⅲ −15	Ħ	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H	H
Ⅲ-16	H	H	Ph	H	H	Н	H	Ph	H	H
Ⅲ-17	-(-)-(-)	H	Н	H	H	$-\bigcirc$	H	H	H	H
III-18	t-C4H9	H	H	H	H	H	H	H	H	H
Ⅲ −19	$\overline{}$	H	H	H	H	$\overline{}$	H	H	H	H
Ⅲ −20	Ph	H	H	Ħ	. H	N-N ——(_O)—Ph	Н	H	H	H
Ш-21	_{s} CH₃	Н	H	Ħ	Я	SV_CH₃	H	H	H	H
Ш-22	OPO	Н	B	H	Ħ		H	H	H	Ħ

[0335] [0335] [Chemical Formula 110]

Page 152 Paterra Instant MT Machine Translation

JP2000156290A

2000-6-6

١٧

$$R_{515}$$
 R_{511}
 R_{512}
 R_{513}
 R_{514}
 R_{513}
 R_{524}
 R_{524}
 R_{525}
 R_{522}
 R_{525}
 R_{525}

[0336]

【化111】

[0336]

[Chemical Formula 111]

化合物 No.	R ₅₁₁	R ₅₁₂	R ₅₁₃	R ₅₁₄	R ₅₁₅	R ₅₂₁	R ₅₂₁	R ₅₂₃	R ₅₂₄	R _{szs}
IV-1	Н	H	H	H	Н	H	H	H	H	H
IV-2	CH 3	H	H	H	H	СН3	H	H	H	H
IV-3	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H	t-C4H9	H	H	H	H
IV-4	OCH 3	H	H	Ħ	H	OCH ₃	H	H	H	H
IV-5	0Ph	H	H	H	H	OPh	H	H	H	H
IV-6	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H
IV-7	N (Ph) 2	Ħ	H	H	H	N(Ph) ₂	H	H	H	H
IV-8	Ph	Ħ	H	H	H	Ph	H	H	H	H
IV-9	— СН₃	H .	H	H	H	—()-CH₃	H	H	H	H
IV-10	Н	CH 3	H	Н	H	H	CH ₃	H	H	H
IV-11	H	H	CH3	H	H '	H	H	CH ₃	Н	H
IV-12	. H	H	CH ₃	CH ₃	H	H	H	CH ₃	СНз	H
IV-13	Н	H	CH3	H	CH3	H	H .	CH ₃	H	CH ₃
IV-14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CHs	CH ₃	CH ₃	CHa	CH ₃	CH 3	CH _s
IV-15	Н	Ph	H	H	H	Н	Ph	H	Ĥ	H
IV-16	Н	H	Ph	H	H	Н .	H	Ph	H	H
IV-17	-(-)-(-)	H	H	H	H	-(5)-(5)	Н	H	H	H
IV-18	t-C4H9	H	H	Н	H	H	H	H	H	H
IV-19	$\overline{}$	H	H	H	H	$\overline{}$	H	H	H	H
IV-20	N-N —(_O)—Ph	H	H	H	H	N-N ——(_O)—Ph	Н	H	Н	Н

[0337]

【化 112】 V [0337]

[Chemical Formula 112]

[0338]

[0338]

Page 154 Paterra Instant MT Machine Translation

【化 113】

[Chemical Formula 113]

化合物 No.	R ₆₁₁	R ₅₁₂	R ₆₁₃	R ₆₁₄	R ₅₁₅	R _{s21}	R ₆₂₂	R ₆₂₃	R ₆₂₄	R ₆₂₅ .
V-1	H	H	H	Н	Н	Н	H	H	H	Н
V-2	CH ₃	H	H	H	H	CH ₃	H	Н	H	Н
V-3	t-C ₄ H ₉	H	H	H	Н	t-C ₄ H ₉	H	H	H	Н
V-4	0CH 3	H	H	Ħ	H	OCH3	H	Н	H	H
V-5	0Ph	H	H	H	H	OPh	H	Н	H	Н
V-6	$N(C_5H_6)_3$	H	H	H	H	N (C ₂ H ₅) ₂	H	H	H	H
V-7	N (Ph) 2	H	H	H	H	N(Ph) ₂	Ė	H	H	Н
V-8	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H	H	H
V-9	———— CH₃	H	Н	H	H	—√¯—CH ₃	H	H	H	H
V-10	Н	CH3	H	H	Н,	H	CH 3	H	H	H
V-11	H	H	CH ₃	Ħ	H	H	H	CHs	H	H
V-12	H	Ħ	CH ₃	CH ₃	H	H	H	СНз	CH 3	Н
V-13	H	H	CH ₃	H	CH ₃	H	Ħ	CH ₃	H	CH ₃
V-14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	CH a	CH a	CH a	CH ₃	CH ₃
V-15	H	Pb	H	H	H	H	Ph	H	H	H
V-16	H	H	Ph	H	H	H	H	Ph	H .	H
V-17		H	H	Ħ	H	$ \bigcirc$ $ \bigcirc$	B	H	H	H
V-18	t-C ₄ H ₉	H	H	H	Н	t-C₄H _₽	H	H	Н	H
V-19	CCO	R	H	H	H		H	Н	H	H
V-20		H	H	H	Н .		Н	H	H	H
V-21	$\overline{}$	H	H	H	H	$\overline{}$	H	Н	Н	H
V-22	N-N Ph Ph	H	H	H	H	N-N —(O)—Ph	Н	Н	H	Ħ
V-23	$-\sqrt[3]{}_{\text{CH}_3}$	H	Н	H	H	_{S CH₃	Н	H	H	Н

[0339]

[0339]

Page 155 Paterra Instant MT Machine Translation

【化 114】

[Chemical Formula 114]

۷ſ

[0340]

[0340]

【化 115】

[Chemical Formula 115]

化合物 No.	R _{ett}	R _{s12}	R ₆₁₃	R ₆₁₄	R ₆₁₆	R ₆₂₁	R ₆₂₂	R ₆₂₃	R ₆₂₄	R ₆₇₅
VI-1	Н	H	H	Н	Н	Н	H	Н	Н	H
VI-2	CH ₃	H	H	H	Н	СН₃	H	H	Н	H
VI-3	t-C4H9	H	H	H	H	t-C ₄ H ₉	H	H	H	H
VI-4 .	OCH ₃	H	H	H	H	OCH 3	H	H	H	Н
VI-5	OPh	H	H	H	H	OPh	H	H	H	H
VI-6	N(C ₂ H ₅) ₂	H	H	H	H	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H
VI-7	N(Ph) ₂	H	H	H	H	N(Ph) ₂	H	H	H	H
VI-8	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H	H	H
VI-9	- √ CH ₃	H	H	H	H	——————————————————————————————————————	H	H	H	H
VI-10	Н	CH ₃	H	H	H	Н	CH 3	H	H	H
VI-11	H	H	CH3	H	H	H	H	CH ₃	H	H
VI-12	H	H	CH _s	CH ₃	, H	H	H	CH 3	CH ₃	H
VI-13	H	H	CH3	H	CH 3	Н.	H	CH a	A	CH ₃
VI-14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH 3	CH 3	CH ₃	CH a	CH,	CH 3
VI-15	H	Ph	H	H	H	Н .	Ph	H	H	H
VI-16	H	H	Ph	H	H	H	Н	Ph	H	H
VI-17	- (¬)-(¬)	H	H	H	Н	-⟨¯⟩-⟨¯⟩	H	Н	H	H
VI-18	t-C4H9	H	H	H	H	Н	H	H	H	H
VI-19		H	Ħ	H	H		H	H	H	H
VI-20	φ	H	H	H	H	CQ	Н	H	Н	H
VI-21	Ph	H	H	H .	Ħ	Н .	H	H	H	H
VI-22	CH3-(-)-	H	H	H	H	CH₃	H	Н	Н	Н
VI-23	$\overline{}$	H	H	H	H	$\overline{}$	H	Н	H	H
VI-24	N-N —LOM—Ph	H	H	H	H.	N-N ———————————————————————————————————	Н	Н	H	H

Page 157 Paterra Instant MT Machine Translation

[0341]

【化 116】

[0341]

[Chemical Formula 116]

VII

[0342]

【化 117】

[0342]

[Chemical Formula 117]

化合物 No.	R _{SI1}	R ₆₁₂	R ₅₁₃	R ₆₁₄	R ₈₁₅	R ₆₂₁	R ₆₂₂	R ₆₂₃	R ₆₂₄	R ₆₂₅
VII-1	.Н	Н	H	Н	H	H	H	H	H	Н
VII-2	CH ₃	H	H	H	R	CH ₃	H	H	H	H
VII-3	t-CaH9	H	H	H	H	t-C₄H ₉	H	H	H	H
VII-4	OCH ₃	H	H	H	H	OCH ₃	Н .	H	H	H
VII-5	0Ph	H	H	H	H	OPh	H	H	H	H
VII-6	N(C ₂ H ₆) ₂	H	Н .	H	H	$N(C_2H_5)_2$	H	H	H	H
VII-7	$N(Ph)_2$	H	H	H	H	N (Ph) 2	H	Ħ	H	H
VII-8	Ph	H	H	H	Ħ	Ph	H	H	H	H.
VII-9	— CH₃	H	Ħ	H	H	- (□) CH ₃	H	H	H ·	H
VII-10	Н	H	CH3	CH 3	Ħ	H	H	CH ₃	CH ₃	H
VII-11	H	H	CH ₃	H	CH ₃	H .	H	CH ₃	H	CH ₃
VII-12	H	CH ₃	H	H	Н	H	CH ₃	H	H	H
VII-13	H	H	CH ₃	H	H	H	H	CH ₃	H	Н
VII-14	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH a	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH3	СНз	CH3

[0343]

【化118】

[0343]

[Chemical Formula 118]

化合物	R _{st1}	R ₆₁₂	R ₆₁₃	R ₆₁₄	R ₆₁₅	R ₆₃₁	R ₆₂₁	R ₆₂₃	R ₆₂₄	R ₆₂₅
No.						. –				
VII-15	H	Ph	H	H	H	H .	Ph	H	H	Н .
VII-16	H	H	Ph	H	H	H	H	Ph	H	H
V <u>I</u> I−17	- □ - □	H	H	H	H	- \$-\$	H	H	Н	Н
VII-18	t-C ₄ H ₉	H	H	Ħ	H	H	H	H	H	H
VII-19		H	H	H .	H		H	H .	H	H
VII-20	→	H	H	H	H	$\overline{}$	H	Н	H	Н
VII-21	N-N Ph	H	Н	H	H	N-N —ℓ _O У–Ph	H	H	H	Н
VII-22	CH ₃	H	H	H-	H	_√SV_CH3	H	H	H .	Н
VII-23	c=c Ph Ph	H	H	Ħ	H	C=C Ph	H	H	H	H .
VII-24	n-C.H.	H	H	H	H	n-C ₄ H ₉	H	H	H	H
VII-25	Н	H	OCH ₃	Ħ	H	Н	H	OCH ₃	H	Н
VII-26	Н	R ₆₁₂ とR ₆ 箱合へこ	₁₃ とで セン環	Ħ.	H	Н		R _{i23} とで パン環	Н	Н
VII-27	N (—CH ₃)	H	Н	H	H	N (H	H	H	Н

【0344】 【化 119】

[0344]

[Chemical Formula 119]

VIII - 2

VIII - 3

[0345]

5] [0345]

【化 120】

[Chemical Formula 120]

[0346] [0346] [Chemical Formula 121]

Page 162 Paterra Instant MT Machine Translation

X - 1

[0348]

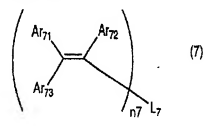
上記のフェニルアントラセン誘導体は、(1)ハロゲン化ジフェニルアントラセン化合物を、Ni(cod)₂ [cod:1,5-シクロオクタジエン]でカップリング、もしくはジハロゲン化アリールをグリニャール化し、NiCl₂ (dppe)[dppe:ジフェニルフォスフィノエタン]、NiCl₂ (dppp)[dppp:ジフェニルフォスフィノプロパン]等の Ni 錯体などを用いてクロスカップリングする方法、(2)アントラキノン、ベンゾキノン、フェニルアンスロンもしくはビアントロンとグリニャール化したアリールもしくはリチオ化したアリールとの反応および還元によりクロスカップリングする方法、等により合成できる。

[0349]

また、発光層蛍光物質として好ましいテトラアリールエテン誘導体は、下記の一般式(7)で表される化合物である。

[0350]

【化 123】



[0351]

一般式(7)において、 Ar_{71} 、 Ar_{72} および Ar_{73} は、各々芳香族残基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

[0348]

As for above-mentioned phenyl anthracene derivative, (1) halogenation biphenyl anthracene compound, method Ni (cod) <sub>2 to Grignard of converting coupling, or dihalogenation aryl with{cod:1,5-cyclooctadiene}, Ni Cl₂ (dppe) [dppe: diphenylphosphino ethane], making use of Ni Cl₂ (dppp) {dppp: diphenylphosphino propane} or other Ni complex etc the cross-coupling doing. With reaction and reduction with (2) anthraquinone, benzoquinone, phenyl Anthron or bianthrone and theto Grignard aryl or lithium conversion which are converted aryl which isdone cross-coupling method of doing. It can synthesize such as with.

[0349]

In addition, desirable tetra aryl ethene derivative is compound which is displayed withbelow-mentioned general formula (7) as luminescent layer phosphor.

[0350]

[Chemical Formula 123]

[0351]

In general formula (7), Ar_{71} , Ar_{72} and Ar_{73} display each aromatic residue, thesebeing same, may be something which differs.

 Ar_{71} $\sim Ar_{73}$ で表される芳香族残基としては、芳香族炭化水素基(アリール基)、芳香族複素環基が挙げられる。

[0352]

芳香族炭化水素基としては、単環もしくは多環 の芳香族炭化水素基であってよく、縮合環や環 集合も含まれる。

芳香族炭化水素基は、総炭素数が 6~30 のものが好ましく、置換基を有するものであってもよい。

置換基を有する場合の置換基としては、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基、アミノ基等が挙げられる。

この置換基については後述する。

芳香族炭化水素基としては、例えばフェニル基、アルキルフェニル基、アルコキシフェニル基、アリーロキシフェニル基、アミノフェニル基、ビフェニル基、ナフチル基、アントリル基、ピレニル基、ペリレニル基等が挙げられる。

[0353]

また、芳香族複素環基としては、ヘテロ原子として O、N、S を含むものが好ましく、5 員環であっても6 員環であっても6 員環であってもよい。

具体的には、チエニル基、フリル基、ピローリル 基、ピリジル基等が挙げられる。

[0354]

Ar₇₁ ~Ar₇₃ で表される芳香族残基としては、特にフェニル基が好ましい。

[0355]

n7は2~6の整数であり、特に2~4の整数であることが好ましい。

[0356]

 L_7 は n 価の芳香族残基を表すが、特に芳香族 炭化水素、芳香族複素環、芳香族エーテル(芳 香族チオエーテルを含む。)または芳香族アミン から誘導される 2~6 価、特に 2~4 価の残基であ ることが好ましい。

これらの芳香族残基は、さらに置換基を有するものであってもよい。

[0357]

なお、この中で、発光材料とするとき、 L_7 は、オキシ基(-O-)、チオ基(-S-)、イミノ基(-NR $_0$ -: R_0 はアリール基)、複素環ジイル基、アルケニレン

aromatic hydrocarbon group (aryl group), you can list heteroaromatic group as aromatic residue which is displayed with $Ar_{71}\sim\!Ar_{73}$.

[0352]

As aromatic hydrocarbon group, it is possible to be a aromatic hydrocarbon group of monocycle or polycycle, also the fused ring and ring fusion are included.

As for aromatic hydrocarbon group, total number of carbon atoms thing 6 - 30 is desirable, is possible tobe something which possesses substituent.

You can list alkyl group, aryl group, alkoxy group, aryloxy group, amino group etc as substituent when it possesses substituent.

Concerning this substituent it mentions later.

As aromatic hydrocarbon group, you can list for example phenyl group, alkylphenyl group, alkoxy phenyl group, aryl phenyl group, aryloxy phenyl group, amino phenyl group, biphenyl group, naphthyl group, anthryl group, pyrenyl group, perylenyl group etc.

[0353]

In addition, as heteroaromatic group, those which include O, N, S as heteroatom are desirable, with 5 -member ring and are good with 6 -member ring.

Concretely, you can list thienyl group, furyl group, pillow jp9 jp11 basis and pyridyl group etc.

[0354]

Especially phenyl group is desirable as aromatic residue which is displayed with $Ar_{71} \sim Ar_{73}$.

[0355]

n7 with integer of 2 - 6, especially is integer 2 - 4, it is desirable.

[0356]

L₇ displays aromatic residue of n-valence, but especially aromatic hydrocarbon, aromatic heterocycle, aromatic ether (aromatic thioether is included.) or 2 - hexavalent, which is induced from aromatic amine especially it is 2 -a quaternary residue, it is desirable.

These aromatic residue furthermore may be something which possesses substituent.

[0357]

Furthermore, when among these, making light-emitting material, as for L_7 , the oxy group (-O-), thio group (-S-), imino group (As for -NR₀ -: R₀ aryl group), arylene group.

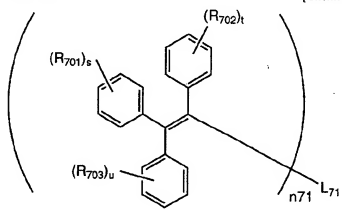
基およびアルキレン基のうちの 1 種以上が介在したアリーレン基、炭素数が 21 以上、好ましくは 21~100、さらに好ましくは 24~50 のアリーレン基、芳香族炭化水素の 3~6 価の残基または芳香族複素環、芳香族エーテルもしくは芳香族アミンの 2~6 価の残基であるものが好ましい。

[0358]

化 123 の中でも化 124 で示されるテトラアリール エテン誘導体が好ましい。

[0359]

【化 124】



[0360]

化 124 について説明すると、R₇₀₁、R₇₀₂ および R₇₀₃ は、各々、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリーロキシ基またはアミノ基を表し、これらは同一でも異なるものであってもよい。

[0361]

 $R_{701} \sim R_{703}$ で表されるアルキル基としては、炭素数 $1\sim 10$ のものが好ましく、直鎖状であっても分岐を有するものであってもよく、さらには置換基を有するものであってもよく、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、n-ブチル基、n-ブチル基等が挙げられる。

[0362]

 R_{701} ~ R_{703} で表されるアリール基としては、炭素数 6~20 のものが好ましく、置換基を有するものであってもよく、例えばフェニル基、o-トリル基、m-トリル基、p-トリル基、ナフチル基、アントリル基等が挙げられる。

[0363]

carbon number where one kind or more inside heterocycle diyl group, alkenylene group and alkylene group lies between 21 or more, preferably 21~100, furthermore those whicha residue of 2 - hexavalent of residue or aromatic heterocycle, aromatic ether or aromatic amine of 3 -hexavalent of arylene group, aromatic hydrocarbon of preferably 24~50 are is desirable.

[0358]

tetra aryl ethene derivative which even in Chemical Formula 1 23 is shown with Chemical Formula 1 24 isdesirable.

[0359]

[Chemical Formula 124]

[0360]

When you explain concerning Chemical Formula 1 24, R_{701} , R_{702} and R_{703} , each, display alkyl group, aryl group, alkoxy group, aryloxy group or amino group, these being same, may be somethingwhich differs.

[0361]

Those of carbon number $1{\sim}10$ are desirable as alkyl group which is displayed with $R_{701}{\sim}R_{703}$, also are possible in to be something which possesses the branch, furthermore to be something which possesses substituent arepossible, for example methyl group, ethyl group, n-propyl group, i-propyl group, n-butyl group, t-butyl group etc can list. straight chain

[0362]

Those of carbon number $6\sim20$ are desirable as aryl group which is displayed with $R_{701}\sim R_{703}$, are possible to be something which possesses substituent, the for example phenyl group, o-tolyl group, m-tolyl group, p- tolyl group, naphthyl group, anthryl group etc can list.

[0363]

 $R_{701} \sim R_{703}$ で表されるアルコキシ基としては、アルコキシ基のアルキル基部分の炭素数が $1\sim6$ のものが好ましく、例えばメトキシ基、エトキシ基、1-7トキシ基等が挙げられる。

[0364]

 $R_{701} \sim R_{703}$ で表されるアリーロキシ基としては、フェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-(t-ブチル)フェノキシ基等が挙げられる。

[0365]

 $R_{701} \sim R_{703}$ で表されるアミノ基としては、置換基を有するものが好ましく、例えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ビス(ピフェニル)アミノ基等が挙げられる。

[0366]

s、t および u は、各々、0 または 1~5 の整数であり、s、t、u が 2 以上の整数であるとき、 R_{701} 同士、 R_{702} 同士、 R_{703} 同士は、各々同一でも異なるものであってもよい。

[0367]

化 124 において、s、t および u は、各々、0 または 1 であることが好ましく、特に 0 であること、すなわち無置換のフェニル基であることが好ましい。

[0368]

L₁₁ は、アリーレン基、アレーントリイル基、アレーンテトライル基、複素環ジイル基、複素環トリイル基、複素環テトライル基、トリアリールアミンもしくはその多量体のジイル基、トリアリールアミンもしくはその多量体のテトライル基、アリール置換複素環ジイル基、アリール置換複素環ジイル基を表す。

これらはさらに置換されていてもよい。

 L_{71} で表されるアリーレン基、アレーントリイル基、アレーンテトライル基は、オキシ基(-O-)、チオ基(-S-)、イミノ基(-NR $_0$ -:R $_0$ はフェニル基等のアリール基)、複素環ジイル基、アルケニル基およびアルキレン基のうちの 1 種以上が介在していてもよい。

[0369]

このようなアリーレン基、アレーントリイル基、アレーンテトライル基は、総炭素数が 6 以上、さらには 21以上、特に 21~100、さらに特には 24~50であることが好ましい。

carbon number of alkyl group part of alkoxy group thing 1-6 is desirable as alkoxy group which is displayed with $R_{701} \sim R_{703}$, can list for example methoxy group, ethoxy group, t-butoxy group etc.

[0364]

You can list phenoxy group, 4- methyl phenoxy group, 4- (t-butyl) phenoxy group etc as aryloxy group which is displayed with $R_{701} \sim R_{703}$.

[0365]

Those which possess substituent as amino group which is displayed with the $R_{701} \sim R_{703}$, are desirable, can list for example dimethylamino group, diethylamino base and diphenylamino group, bis (biphenyl) amino group etc.

[0366]

As for s, t and u, when each, with integer of 0 or $1\sim5$, s, t, u is integer of 2 or more, R_{701} , R_{702} , as for the R_{703} , being each same, it is possible to be something which differs.

[0367]

In Chemical Formula 1 24, s, t and u, each, are 0 or 1, it is desirable, especially 0 is, namely it is a unsubstituted phenyl group, it is desirable.

[0368]

L₇₁ displays diyl group, triaryl amine of arylene group, arene triyl group, arene tetra yl group, heterocycle diyl group, heterocycle triyl group, triaryl amine or oligomer or triyl group, triaryl amine of oligomer or tetra yl group, aryl substitution heterocycle diyl group, aryl substitution heterocycle triyl group or the aryl substitution heterocycle tetra yl group of oligomer.

As for these furthermore optionally substitutable.

As for arylene group, arene triyl group, arene tetra yl group which is displayed with L_{71} , oxy group (-O-), the thio group (-S-), imino group (As for -NR $_{\rm O}$ -:R $_{\rm O}$ phenyl group or other aryl group), one kind or more inside heterocycle diyl group, alkenyl group and alkylene group hasbeen allowed to have lain between.

[0369]

As for this kind of arylene group, arene triyl group, arene tetra yl group, total number of carbon atoms is 6 or greater, furthermore 21 or more, especially 21 - 100, furthermore especially 24 - 50, it is desirable.

Ln で表されるアリーレン基として、具体的にはフェニレン基、ビフェニレン基、ナフチレン基、ジフェニルエーテルジイル基、ジフェニルチオエーテルジイル基、ジフェニルメチルジイル基、ジフェニルオキサジアゾールジイル基、テルフェニレン基等が挙げられる。

アレーントリイル基としては、ベンゼントリイル基、クアテルフェニルトリイル基等が挙げられる。

アレーンテトライル基としては、テトラフェニルエテンテトライル基等が挙げられる。

このような基にはフェニルエチリル基等が置換されていてもよい。

[0370]

Ln で表される複素環ジイル基としては、チオフェンジイル基、フランジイル基、ピリジンジイル基、 基、ビチオフェンジイル基、ビフランジイル基、ビピリジンジイル基、ピラジンジイル基、ピロールジイル基、キノリンジイル基、オキサジアゾールジイル基、キノキサリンジイル基、ジフェニルキノキサリンジイル基等が挙げられる。

複素環トリイル基としてはイソキノリントリイル基 等が挙げられ、複素環テトライル基としては、キ ノキサリンテトライル基等が挙げられる。

これらの基は、さらにメトキシ基等の置換基を有していてもよい。

[0371]

L71 で表されるトリアリールアミンまたはその多量体のジイル基としては、トリフェニルアミンジイル基等が挙げられ、トリアリールアミンまたはその多量体のトリイル基としては、トリフェニルアミントリイル基等が挙げられる。

また、トリアリールアミンまたはその多量体のテトライル基としては、N,N'-テトラフェニル-4,4'-ジアミノ-1,1'-ビフェニルテトライル基等が挙げられる。

なお、トリアリールアミンの多量体は通常 2~4 量体程度のものである。

[0372]

Ln で表されるアリール置換複素環ジイル基としては、ジフェニルオキサジアゾールジイル基等が挙げられ、アリール置換複素環トリイル基としては、ジフェニルオキサジアゾールトリイル基、ジフェニルキノキサリントリイル基等が挙げられ、アリール置換複素環テトライル基としては、ジフェニルキノキサリンテトライル基としては、ジフェニルキノキサリンテトライルは発展で

You can list phenylene group, biphenylene group, naphthylene group, diphenylether diyl group, biphenyl thioether diyl group, diphenylmethyl diyl group, biphenyl oxadiazole diyl group, $\overline{\tau}$ jpl1 phenylene group etc concretely as arylene group which isdisplayed with L_{71} .

As arene triyl group, you can list benzene triyl group, quaterphenyl triyl group etc.

As arene tetra yl group, you can list tetra phenyl ethene tetra yl group etc.

In this kind of basis phenyl I dust jp11 basis etc optionally substitutable.

[0370]

You can list thiophenediyl basis, furandiyl basis, pyridinediyl basis, bithiophene diyl group, \vdash furandiyl basis, bipyridine diyl group, pyrazine diyl group, pyrrole diyl basis and bipyrrole diyl group, quinoline diyl group, oxadiazole diyl group, quinoxaline diyl group, biphenyl quinoxaline diyl group etc as heterocycle diyl group which is displayed with L_{71} .

You can list isoquinoline triyl group etc as heterocycle triyl group, you can list quinoxaline tetra yl group etc as heterocycle tetra yl group.

As for these groups, furthermore methoxy group or other optionally substituted.

[0371]

You can list triphenyl amine diyl group etc triaryl amine which is displayed with L_{71} or as diyl group of oligomer, you can list triphenyl amine triyl group etc triaryl amine oras triyl group of oligomer.

In addition, N, N'-tetra phenyl — you can list 4 and 4 '-diamino-1, 1'-biphenyl tetra yl group etc triaryl amine or as tetra yl group of oligomer.

Furthermore, oligomer of triaryl amine is things such as usually 2 - the tetramer extent.

[0372]

You can list biphenyl oxadiazole diyl group etc as aryl substitution heterocycle diyl group which isdisplayed with L_{71} , you can list biphenyl oxadiazole triyl group, biphenyl quinoxaline triyl group etc as aryl substitution heterocycle triyl group, you can list biphenyl quinoxaline tetra yl group etc as aryl substitution heterocycle tetra yl group.

ジフェニルキノキサリンテトライル基等が挙げられる。

[0373]

[0373]

L71 の好適例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

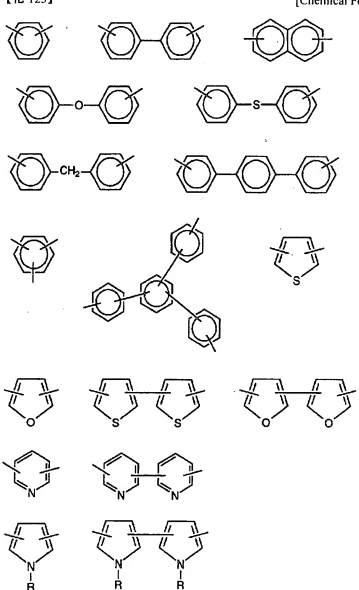
Ideal example of L_{71} is shown below, but this invention is notsomething which is limited in these.

[0374]

[0374]

【化 125】

[Chemical Formula 125]



(R=H、CH₃等のアルキル基等)

[0375]

[0375]

Page 168 Paterra Instant MT Machine Translation

【化 126】

[Chemical Formula 126]

[0376]

[0376]

【化 127】

[Chemical Formula 127]

[0377]

【化 128】

[0377]

[Chemical Formula 128]

[0378]

【化 129】

[0378]

[Chemical Formula 129]

【0379】 【化 130】

[0379]

[Chemical Formula 130]

[0380]

化 124 において、n71 は L_{71} の価数によるが、 2~4 の整数であり、好ましくは 2 または 3、特に 2 であることが好ましい。

[0381]

なお、正孔注入輸送性化合物として用いるときの L_{71} としては、複素環ジイル基、複素環トリイル基、複素環テトライル基、トリアリールアミン誘導体ジイル基、トリアリールアミン誘導体テトライル基またはイミノ基($-NR_0$ $-:R_0$ はアリール基)が介在してもよいアリーレン基、アレーントリイル基また

[0380]

In Chemical Formula 1 24, n71 is with valence number of L_{71} , with integer 2 -4, preferably 2 or 3, especially 2, it is desirable.

[0381]

Furthermore, when using, as positive hole injection transporting compound it is a arylene group, arene triyl group or a arene tetra yl group the heterocycle diyl group, heterocycle triyl group, heterocycle tetra yl group, triaryl amine derivative diyl group, triaryl amine derivative triyl group, triaryl amine derivative tetra yl group or imino group (As for $-NR_O -: R_O$ aryl group) may lie between as L_{71} , it is

はアレーンテトライル基であることが好ましい。

[0382]

また、電子注入輸送性化合物として用いるときの L₇₁ としては、オキシ基(-O-)、チオ基(-S-)、複素環ジイル基およびアルキレン基のうちの 1 種以上が介在していてもよいアリーレン基、アレーントリイル基もしくはアレーンテトライル基、複素環ジイル基、複素環テトライル基、アリール置換複素環トリイル基またはアリール置換複素環テトライル基であることが好ましい。

[0383]

また、発光材料として用いるときの Ln として は、オキシ基(-O-)、チオ基(-S-)、イミノ基(-NRo -:Ro はアリール基)、複素環ジイル基、アルケニ レン基およびアルキレン基のうちの 1 種以上が 介在したアリーレン基、炭素数が 21 以上、さら に好ましくは21~100、特に好ましくは24~50のア リーレン基、オキシ基(-O-)、チオ基(-S-)、イミノ 基(-NRo -: Ro はアリール基)、複素環ジイル 基、アルケニレン基およびアルキレン基のうち の1種以上が介在してもよいアレーントリイル基 もしくはアレーンテトライル基、複素環ジイル基、 複素環トリイル基、複素環テトライル基、トリアリ ールアミンもしくはその多量体のジイル基、トリ アリールアミンもしくはその多量体のトリイル基、 トリアリールアミンもしくはその多量体のテトライ ル基、アリール置換複素環ジイル基、アリール 置換複素環トリイル基またはアリール置換複素 環テトライル基であるものが好ましい。

[0384]

このようなテトラアリールエテン誘導体の好適例 を以下に示すが、これらに限定されるものでは ない。

なお、化 131 は一般式であり、化 132~化 139 で は化 131 の表示を用いて示している。

 $R_{711} \sim R_{715}$ 、 $R_{721} \sim R_{725}$ 、 $R_{731} \sim R_{735}$ については、すべて水素のときは H とし、いずれかが置換基のときは置換基のみを示すものとする。

なお、併せて、化合物の属性を記す。

正孔注入輸送性化合物のときは h、電子注入輸送性化合物のときは e とし、特に示さないものは弱い電子輸送性もしくはニュートラル(バイポール)とする。

この中の化合物のうち、青色発光材料とできるのは化合物 No.1~4、14、21、23~26、32、42、

desirable.

[0382]

In addition, when using, as electron implantation transporting compound oxy group (-O-), thio group (-S-), it is a arylene group, arene triyl group or a arene tetra yl group, heterocycle diyl group, heterocycle triyl group, heterocycle tetra yl group, aryl substitution heterocycle diyl group, aryl substitution heterocycle triyl group or a aryl substitution heterocycle tetra yl group one kind or more inside heterocycle diyl group and alkylene group has been allowed to have lain between as L_{71} , it is desirable.

[0383]

In addition, when using, as light-emitting material as L_{71} , oxy group (-O-), the thio group (-S-), imino group (As for -NR_O -: Ro aryl group), arylene group, carbon number where one kind or more inside heterocycle diyl group, alkenylene group and alkylene group lies between 21 or more, furthermore arylene group, oxy group of preferably 21~100, particularly preferably 24~50 (-O-), thio group (-S-), imino group (As for -NR_O -: R_O aryl group), Those which are a diyl group, triaryl amine of arene triyl group or arene tetra yl group, heterocycle diyl group, heterocycle triyl group, heterocycle tetra yl group, triaryl amine or oligomer the one kind or more inside heterocycle diyl group, alkenylene group and alkylene group may lie between or a triyl group, triaryl amine of the oligomer or a tetra yl group, aryl substitution heterocycle diyl group, aryl substitution heterocycle triyl group or a aryl substitution heterocycle tetra yl group of oligomer are desirable.

[0384]

Ideal example of this kind of tetra aryl ethene derivative is shown below, but it is notsomething which is limited in these.

Furthermore, with General Formula, with Chemical Formula 13 2~Chemical Formula 13 9 it has shown Chemical Formula 13 1 making use of indication of Chemical Formula 13 1.

Concerning R_{711} ~ R_{715} , R_{721} ~ R_{725} , R_{731} ~ R_{735} , at time of all hydrogen it makes H,when any is substituent, show only substituent.

Furthermore, together, attribute of compound is inscribed.

At time of positive hole injection transporting compound at time of h, electron implantation transporting compound it makes e, those which especially are not shown do weak electron transport ability or neutral (Bi-pole) with.

Among compound among these, what it can make blue light-emitting material is compound No.1~4, 14, 21, 2

43、47~59 等である。

3~26, 32, 42, 43, 47~59 etc.

[0385]

[0385]

【化 131】

[Chemical Formula 131]

[0386]

[0386]

【化 132】

[Chemical Formula 132]

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁
1	Н	н	н	2	-0-0-
2	. н	н	н	2	
3	Н	н	. н	3	>
4	н	н	н	2	
5	Н	Н	н	2	
6	н	Н	н .	2	
7	Н	Н	. н	3	
8	Н	Н	н	2	-{s}- (h)
9	н	н	*H	2	$-\sqrt[3]{}$ (h)
10	Н	н	Н	2	_(h)
11	H	Н	н .	2	_{_0} (h)

[0387] [0387] [Chemical Formula 133]

Page 176 Paterra Instant MT Machine Translation

					·	
化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁	
12	н	Н	н	2	N N	(h)
13	Н	н	н	2		(h)
14	Н	Н	Н	2 -	0-0-0-	(e)
15	Н	Н	н	2	− ©	(e)
16	н	н	Н	2	<u>-</u> Q-Q-	(e)
17	н	н	н	2	~ ♥	(e)
18	н	н	н	2		(e)
19	н	н	н	2		(e)
20	н	Н	н	4		(e)
21	н	н	н	3 _	000	(e)
22	Н	Н	н	² ¬		(e)

[0388] [0388] [Chemical Formula 134]

化合 No.	物 R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁
23	R ₇₁₃ =CH ₃	R ₇₂₃ =CH ₃	R ₇₃₃ =CH ₃	2	-(e)
24	R ₇₁₃ =t-C ₄ H ₉	R ₇₂₃ =t-C ₄ H ₉	R ₇₃₃ =t-C ₄ H ₉	2	-0-0-
25	R ₇₁₃ =t-C ₄ H ₉	R ₇₂₃ =t-C ₄ H ₉	R ₇₃₃ =CH ₃	2	-0-0-
26	R ₇₁₃ =Ph	R ₇₂₃ =Ph	R ₇₃₉ =Ph	2	
27	R ₇₁₃ =N(C ₂ H ₅) ₂	R ₇₂₃ =N(C ₂ H ₅) ₂	. Н ,	2	-0-0-
28	R ₇₁₃ =N(Ph) ₂	R ₇₂₉ =N(Ph) ₂	R ₇₃₃ =CH ₃	2	-0-0-
29	R ₇₁₃ =OCH ₃	R ₇₂₃ =OCH ₃	Н	2	-0-0-
30	R ₇₁₃ =OPh	R ₇₂₃ =OPh	Н	2	-O-O -
3 1	R ₇₁₃ =N(Ph) ₂	R ₇₂₃ =N(Ph) ₂	н	3 -	-OO
32	R ₇₁₃ =CH ₃	R ₇₂₃ =CH ₃	R ₇₃₃ =CH ₃	3	> -
				-	

[0389] [0389] [化 135] [Chemical Formula 135]

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ -R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁
33	н	н	Н	2	
34	н	н	Н	4	
35	н	н	Н	2	-○-N-○- (h)
36	н	н	.Н	2	(h)
37	н	н	н	2	
38	H	_. н	н	3	
39	н	н	н	3	
40	н	н	н	2 -{_}	(h)
【0390】 【化 136	3				[0390] [Chemical Formula 13

Page 179 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁	
41	н	н	н	2		(h)
42	н	н	н	2		
43	н	н	н	2		
44	H	н	н	2		•
45	н	Н	н	2		
46	, H	н	н	2		

[0391] [0391] [Chemical Formula 137]

Page 180 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁
47	н	н	н	2	-0~ <u>~</u> 0~
48	Н	н	н	2 -	∅-∅- \ _{⊘} /- ∅ -∅-
49	н	н	н	2	-0-v ₀ -00-
50	H .	Н	н .	2 -{-}}-	⊕~⊕~ <i>⊙</i> ~ <i>⊙</i> ~
51	н	H	н	2	-0-6-05-0-
52	н	н	н	2	-0-CD-0-
53	н	н	н	3	
54	н	н	н	2	\$\bar{Q}\$
55	H	н	н	3	\$ \$\bar{Q}\$
【0392】 【化 138				-	[0392] [Chemical Formula 138

Page 181 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁
56	н	н	Н	2	-O\\
57	Н	н	н	4	\$ \$ \$ \$
58	H	н	н	4	
59	н	н	н	2'	
60	н	н	н	2	(h)
61	н	.	н	3	
62	н	н	н .	2	Q.050.Q

[0393] [化 139] [Chemical Formula 139]

Page 182 Paterra Instant MT Machine Translation

化合物 No.	R ₇₁₁ ~R ₇₁₅	R ₇₂₁ ~R ₇₂₅	R ₇₃₁ ~R ₇₃₅	n71	L ₇₁	
63	H	Н	Н	2	(
64	Н	Н	H	2	CY, N	(e)
65	Н	н	Н	2	CYNOCH3	(e)
66	H	н	Н	2		(e)
67	H	н	н	2	Q"X	(e)
68	н	н	н	2	II.N	(e)
69	Н	H	.	3		
70	н	н	Н	4	XXNX	(e)
			•			

[0394] [0394] 【化 140】 [Chemical Formula 140] 7 1 7 2 7 3

[0395] [0395] [Chemical Formula 141]

Page 184 Paterra Instant MT Machine Translation

74

75

[0396]

上記のテトラアリールエテン誘導体は、(1)ハロゲン化トリフェニルエテン化合物等の芳香族残基三置換ハロゲン化エーテルをグリニャール化し、NiCl₂(dppp)[dppp:ジフェニルフォスフィノプロパン]等の Ni 錯体などを用いて、ジハロゲン化アリール誘導体等のジ、トリ、テトラ、ペンタもしくはヘキサハロゲン化芳香族化合物とクロスカップリングする方法、(2)ジハロゲン化アリール誘導体等のジ、トリ、テトラ、ペンタもしくはヘキサハロゲン化芳香族化合物をグリニャール化し、NiCl₂(dppp)等の Ni 錯体などを用いてハロゲン化トリフェニルエテン誘導体等の芳香族残基三番換ハロゲン化エテンとクロスカップリングする方法、等により合成できる。

[0397]

本発明の有機 EL 素子では、発光層蛍光物質として、特に、ルブレン等のナフタセン誘導体を用いることが好ましい。

ナフタセン誘導体等の縮合環芳香族炭化水素 化合物としては、特開平 8-311442 号公報、

[0396]

Method above-mentioned tetra aryl ethene derivative to Grignard converting (1) halogenation triphenyl ethene compound or other aromatic residue trisubstituted halogenation ether, making use of Ni Cl_2 (dppp) {dppp: diphenylphosphino propane } or other Ni complex etc, dihalogenation aryl derivative or other di, tri, tetra, penta or hexa halogenated aromatic chemical compound and cross-coupling doing. Method to Grignard of converting (2) dihalogenation aryl derivative or other di, tri, tetra, penta or the hexa halogenated aromatic chemical compound, making use of Ni Cl_2 (dppp) or other Ni complex etc the halogenation triphenyl ethene derivative or other aromatic residue trisubstituted halogenation ethene and cross-coupling doing. It can synthesize such as with.

[0397]

<naphthacene derivative>this invention with organic electroluminescent element, especially, rubrene or other naphthacene derivative is used as luminescent layer phosphor, itis desirable.

As naphthacene derivative or other fused ring aromatic hydrocarbon chemical compound, you can list compound PCT-JP-02869 号明細書、特願平 10-137505 号 公報等に記載の化合物が挙げられる。

ナフタセン誘導体はバイポーラな輸送性を有しており、これをドープすると、バイポーラに安定なナフタセン誘導体でもキャリア再結合が起こるので、その分さらにホスト有機化合物が受けるダメージは少なくなる。

また、ナフタセン誘導体がキャリア再結合領域 近傍に存在するため、ホストの励起子からナフ タセン誘導体へのエネルギー移動が起こり、非 放射的失活が少なくなり、その結果、安定した 高効率の発光が得られ、かつ、素子の寿命が 大幅に向上する。

[0398]

ルブレン等のナフタセン誘導体は、下記式(8)で 表される基本骨格を有する化合物である。

[0399]

【化 142】

[0400]

式(8)において、 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d はそれぞれ 非置換、または置換基を有するアルキル基、アリール基、アミノ基、複素環基およびアルケニル 基のいずれかを表し、アリール基、アミノ基、複素環基およびアルケニル基のいずれかであることが好ましい。

[0401]

 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d で表されるアリール基としては、単環もしくは多環のものであってよく、縮合環や環集合も含まれる。

総炭素数は、6~30 のものが好ましく、置換基を 有していてもよい。

[0402]

 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d で表されるアリール基としては、好ましくはフェニル基、(o-,m-,p-)トリル基、ピレニル基、ペリレニル基、コロネニル基、(1-,2-)ナフチル基、アントリル基、(o-,m-,p-)ピフェニリ

which is statedin Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-31 1442 disclosure, PCT-JP-02869 specification, Japan Patent Application Hei 10-137505 disclosure etc.

naphthacene derivative bipolar to have had transporting, when this is done the dope, because in bipolar stability carrier recombination happens even with the naphthacene derivative, damage which furthermore host organic compound receives that muchdecreases.

In addition, because naphthacene derivative exists in carrier recombination territory vicinity, energy transfer to naphthacene derivative happens from exciton of host, non-emission inactivation decreases, as a result, light emitting of high efficiency which isstabilized is acquired, at same time, lifetime of element improves greatly.

[0398]

rubrene or other naphthacene derivative is compound which possesses basic framework which is displayed with below-mentioned Formula (8).

[0399]

[Chemical Formula 142]

[0400]

In Formula (8), R_a, R_b, R_c and R_d display any of the alkyl group, aryl group, amino group, heterocyclic group and alkenyl group which possess respective unsubstituted, or substituent, it is a any of aryl group, amino group, heterocyclic group and alkenyl group, it is desirable.

[0401]

It is possible to be something of monocycle or polycycle as aryl group which is displayed with R_a , R_b , R_c and R_d , also fused ring and ring fusion are included.

As for total number of carbon atoms, thing 6 - 30 to be desirable, optionally substituted.

[0402]

It is a preferably phenyl group、 (o-,m-, p-) tolyl group、 pyrenyl group、 perylenyl group、 coronenyl basis and a (1-2-) naphthyl group、 anthryl group、 (o-,m-, p-) biphenylyl group、 terphenyl group、 phenanthryl group etc as aryl

ル基、ターフェニル基、フェナントリル基等である。

[0403]

R_a、R_b、R_c および R_d で表されるアミノ基としては、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基等いずれでもよい。

これらは、総炭素数 1~6 の脂肪族、および/または 1~4 環の芳香族炭素環を有することが好ましい。

具体的には、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ビスジフェニリルアミノ基、ビスナフチルアミノ基等が挙げられる。

[0404]

芳香族複素環基および縮合多環芳香複素環基 としては、例えばチエニル基、フリル基、ピロリ ル基、ピリジル基、キノリル基、キノキサリル基 等が挙げられる。

[0405]

 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d で表されるアルケニル基としては、少なくとも置換基の 1 つにフェニル基を有する(1-、および 2-)フェニルアルケニル基、(1,2-、および 2,2-)ジフェニルアルケニル基、(1,2,2-)トリフェニルアルケニル基等が好ましいが、非置換のものであってもよい。

[0406]

R_a、R_b、R_c および R_d が置換基を有する場合、これらの置換基のうちの少なくとも2 つがアリール基、アミノ基、複素環基、アルケニル基およびアリーロキシ基のいずれかであることが好ましい。

アリール基、アミノ基、複素環基およびアルケニル基については上記 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d と同様である。

[0407]

 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d の置換基となるアリーロキシ基としては、総炭素数 6~18 のアリール基を有するものが好ましく、具体的には(o-,m-,p-)フェノキシ基等が挙げられる。

[0408]

group which is displayed with Ra, Rb, Rc and Rd.

[0403]

It is good whichever such as alkyl amino group, aryl amino group, aralkyl amino group as amino group which is displayed with R_a , R_b , R_c and R_d .

These have aromatic carbon ring of aliphatic, and/or 1~4 rings of total number of carbon atoms 1~6, it is desirable.

Concretely, you can list dimethylamino group, diethyl amino base and dibutyl amino group, diphenylamino group, ditolyl amino group, bis G phenylyl amino group, bis naphthyl amino group etc.

[0404]

As heterocyclic group which is displayed with R_a , R_b , R_c and R_d , the O,N,S is contained as heteroatom 5-member or 6-member ring where you can list heteroaromatic group, and condensed polycyclic fragrance heterocyclic group etc of carbon number $2\sim20$.

As heteroaromatic group and condensed polycyclic fragrance heterocyclic group, you can list for example thienyl group, furyl group, pyrrolyl group, pyridyl group, quinolyl group, quinoxalyl group etc.

[0405]

(1 - And 2 -) phenyl alkenyl group. (1 and 2 -, and 2 and 2 -) biphenyl alkenyl group. (1, 2 and 2 -) triphenyl alkenyl group etc which at least possesses phenyl group in one of substituent as alkenyl group which is displayed with the R_a . R_b . R_c and R_d , is desirable, but it is good even with unsubstituted ones.

[0406]

When R_a , R_b , R_c and R_d have substituent, at least two amongthese substituent is any of aryl group, amino group, heterocyclic group, alkenyl group and aryloxy group, it is desirable.

It is similar to above-mentioned R_a , R_b , R_c and R_d concerning aryl group, amino group, heterocyclic group and alkenyl group.

[0407]

Those which possess aryl group of total number of carbon atoms $6\sim18$ as aryloxy group which becomes substituent of R_a , R_b , R_c and R_d , are desirable, can list (o-,m-, p-) phenoxy group etc concretely.

[0408]

これら置換基の2種以上が縮合環を形成していてもよい。

また、さらに置換されていてもよく、その場合の好ましい置換基としては上記と同様である。

[0409]

 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d が置換基を有する場合、少なくともその2種以上が上記置換基を有することが好ましい。

その置換位置としては特に限定されるものではなく、メタ、パラ、オルト位のいずれでもよい。

また、R_aと R_d、R_bと R_cはそれぞれ同じものであることが好ましいが、異なっていてもよい。

[0410]

 R_e 、 R_f 、 R_g および R_h は、それぞれ水素または置、換基を有していてもよいアルキル基、アリール基、アミノ基およびアルケニル基のいずれかを表す。

[0411]

 R_e 、 R_f 、 R_g および R_h で表されるアルキル基としては、炭素数が 1~6 のものが好ましく、直鎖状であっても分岐を有していてもよい。

アルキル基の好ましい具体例としては、メチル基、エチル基、(n,i)-プロピル基、(n,i,sec,tert)-ブチル基、(n,i,neo,tert)-ペンチル基等が挙げられる。

[0412]

 R_e 、 R_f 、 R_g および R_h で表されるアリール基、アミノ基、アルケニル基としては、上記 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d の場合と同様である。

また、R_eとR_f、R_gとR_hは、それぞれ同じものであることが好ましいが、異なっていてもよい。

[0413]

ただし、これらのうち、 R_a 、 R_b 、 R_c および R_a がフェニル基であって、 R_a 、 R_f 、 R_g および R_h が水素であるものは含まれない。

[0414]

また、本発明で用いるナフタセン誘導体は、下記の式(9)で表される基本骨格を有するルブレン誘導体が好ましい。

[0415]

【化 143】

2 kinds or more of these substituent may form fused ring.

In addition, it is similar to description above furthermore in that case of optionally substitutable, as desirable substituent.

[0409]

When R_a , R_b , R_c and R_d have substituent, 2 kinds or more have the above-mentioned substituent at least, it is desirable.

As substituted position it is not something which especially is limited, it is good with whichever of meta, para, ortho position.

In addition, R_a and R_d , R_b and R_c are respective sameones, it is desirable, but it is possible to differ.

[0410]

 R_e , R_f , R_g and R_h display any of respective hydrogen or optionally substituted alkyl group, aryl group, amino group and alkenyl group.

[0411]

carbon number thing 1 - 6 is desirable as alkyl group which is displayed with $R_{\rm e},\,R_{\rm f},\,R_{\rm g}$ and $R_{\rm h},$ is possible to have possessed branch even with straight chain .

methyl group, ethyl group, (n,i)-propyl group, (n,i,s,t)-butyl group, (n,i,neo,t) you can list -pentyl group etc as embodiment where alkyl group is desirable.

[0412]

It is similar to above-mentioned R_a , R_b , R_c and case of R_d as aryl group, amino group, alkenyl group which is displayed with R_c , R_f , R_g and R_h .

In addition, R_e and R_f , R_g and R_h are respective sameones, it is desirable, but it is possible to differ.

[0413]

However, among these, R_a , R_b , R_c and R_d being phenyl group, thosewhere R_e , R_f , R_g and R_h are hydrogen are not included.

[0414]

In addition, as for naphthacene derivative which is used with this invention, rubrene derivative which possesses basic framework which is displayed with thebelow-mentioned Formula (9) is desirable.

[0415]

[Chemical Formula 143]

[0416]

上記式(9)中、 $R_{al} \sim R_{a3}$ 、 $R_{bl} \sim R_{b3}$ 、 $R_{cl} \sim R_{c3}$ および $R_{dl} \sim R_{d3}$ は水素、アリール基、アミノ基、複素環基、アリーロキシ基およびアルケニル基のいずれかである。

また、これらのうちの少なくとも1群中にはアリール基、アミノ基、複素環基およびアリーロキシ基のいずれかを置換基として有することが好ましい。

これらの 2 種以上が縮合環を形成していてもよい。

あるいは、これらの全てが水素である場合には R_e,R_f,R_g および R_h のいずれかにはアルキル基、またはアリール基を有することが好ましい。

[0417]

アリール基、アミノ基、複素環基およびアリーロキシ基の好ましい態様としては上記 R_a 、 R_b 、 R_c および R_d と同様である。

また、 $R_{al} \sim R_{a3}$ と $R_{dl} \sim R_{d3}$ 、 $R_{bl} \sim R_{b3}$ と $R_{cl} \sim R_{c3}$ は、それぞれ同じであることが好ましいが、異なっていてもよい。

[0418]

 $R_{a1} \sim R_{a3}$ 、 $R_{b1} \sim R_{b3}$ 、 $R_{c1} \sim R_{c3}$ および $R_{d1} \sim R_{d3}$ の置換 基となるアミノ基としては、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基等いずれでもよい。

これらは、総炭素数 1~6 の脂肪族、および/または 1~4 環の芳香族炭素環を有することが好ましい。

具体的には、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ビスビフェニリルアミノ基等が挙げられる。

[0419]

形成される縮合環としては、例えばインデン、ナ

[0416]

In above Formula (9), $R_{a1} \sim R_{a3}$, $R_{b1} \sim R_{b3}$, $R_{c1} \sim R_{c3}$ and $R_{d1} \sim R_{d3}$ are any of hydrogen, aryl group, amino group, heterocyclic group, aryloxy group and alkenyl group.

In addition, it possesses any of aryl group, amino group, heterocyclic group and aryloxy group atleast in 1 set among these as substituent it is desirable.

These 2 kinds or more may form fused ring.

Or, when these all are hydrogen, it possesses alkyl group, or the aryl group in any of R_e , R_f , R_o and R_h , it is desirable.

[0417]

It is similar to above-mentioned R_a , R_b , R_c and R_d as embodiment where aryl group, amino group, heterocyclic group and aryloxy group are desirable.

In addition, $R_{a1} \sim R_{a3}$ and $R_{d1} \sim R_{d3}$, $R_{b1} \sim R_{b3}$ and $R_{c1} \sim R_{c3}$ are samerespectively, it is desirable, but it is possible to differ.

[0418]

It is good whichever such as alkyl amino group, aryl amino group, aralkyl amino group as amino group which becomes the substituent of $R_{a1} \sim R_{a3}$, $R_{b1} \sim R_{b3}$, $R_{c1} \sim R_{c3}$ and $R_{d1} \sim R_{d3}$.

These have aromatic carbon ring of aliphatic, and/or 1~4 rings of total number of carbon atoms 1~6, it is desirable.

Concretely, you can list dimethylamino group, diethyl amino base and dibutyl amino group, diphenylamino group, ditolyl amino group, bis biphenylyl amino group etc.

[0419]

for example indene, naphthalene, anthracene,

フタレン、アントラセン、フェナントレン、キノリン、イソキノリン、キノクサリン、フェナジン、アクリジン、インドール、カルバゾール、フェノキサジン、フェノチアジン、ベンゾチアゾール、ベンゾオナフェン、ベンゾフラン、アクリドン、ベンズイミダゾール、クマリン、フラボン等を挙げることができる。

[0420]

特に好適なルブレン等のナフタセン誘導体を以下に示す。

なお、化 144~化 147 では化 142、式(8)の R_a~R_hの表示を用いて示している。

[0421]

【化 144】

phenanthrene, quinoline, isoquinoline, quino chain > and phenazine, acridine, indole, carbazole, phenoxazine, phenothiazine, benzothiazole, benzothiophene, benzofuran, acridone, benzimidazole, coumarin, flavone etc can be listed as fused ring which isformed.

[0420]

Especially preferred rubrene or other naphthacene derivative is shown below.

Furthermore, with Chemical Formula 14 4~Chemical Formula 14 7 it has shown making use of indication of R_a~R_h of Chemical Formula 14 2. Formula (8).

[0421]

[Chemical Formula 144]

No.	Ra	Rb	R_c	Rd	Re	Rf	R_{ϵ}	Rh
1	-Ph	-H	-H	-Ph	-H	-H	-H	-H
2	- ⊙ - ⊙	-H	-Н	-©-©	-H	-H	- H	-H
3	-@ ©	-Н	-Н	-® &	-н	-н	-н	-н
4	-@ @	-Н	-н	-© ©	-н	-н	-H	'-H
5	_©°⊕	-н	–H	⊙ ∘©−	-н	-н	- H	-н
6	-{⊙-сн₃	-н	-H	- €}-СН₃	-H	-н	-Н	-Н
7	-© СН₃	-н	-н	–© ୯H₃	-н	-н	-н	-н
8	- √ 5> H₃C	$-\mathbf{H}$	-H	– © ਮ₃c	-н	-Н	- H	-н
9	- 0-0	-н	-н	- 0-0	-н	-н	-н	-н
10	-© ₃ -©	-H	-H	-©	-Н	-н	-н	-H
11	-@~\@	-Н	-H	-©-√ <u>©</u>	-н	-н	$-\mathbf{H}$	-н
12	-©-©	-CH3	-СН3	-©-©	-CH ₃	-СН3	-СН3	-СН3
13	-@-@	-н	-н	-©-©	-CH ₃	-СН3	-CH ₃	-CH ₃

[0422]

【化 145】

[0422]

[Chemical Formula 145]

No.	Ra	R_b	R_c	R_d	R_{e}	Rf	Rg	Rh
14	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	$-\mathbf{H}$	-н	-н	
15	-⊕-⊕	-Ph	-@-@	-Ph	-H	$-\mathbf{H}$	-н	-Н
16	-© ©	-@-@	-® ©	-©- ©	-H	-н	-н	-н
17	-⟨҈)-CH₃	-Ph	- Ф}сн₃	$-\mathtt{Ph}$	-H	$-\mathtt{H}$	-н	- H
18	-©-©	-⟨Ū}-CH₃	- ©©	- Ѿ-сн₃	$-\mathbf{H}$	-H	-н	-Н
19	⊗° ©−	-Ph	⊙ ∘©−	-Ph	-Н	- H	-н	-н
20	-©-©	-Ph	-Ph	·-@-@	-н	-Н	-н	-н
21		Ph ·	- 	-Ph	-н	-Н	-H	—H ·
22	-© ₃ -@	-Ph	-@ _{}-@}	-Ph	-н	-н	-н	-н
23	-@~\ _@	-Ph	-©-\-©	-Ph	-н	-н	-н	-н
24	- @ - @	-Q ₃	-@-@	-©_	-н	-н	-н	-н
25	-@-@	-@-@	-@-@	-©-©	-н	-н	-н	-н

[0423]

【化 146】

[0423]

[Chemical Formula 146]

JP2000156290A

No.	Ra	Rь	Rc	Rd	Re	$R_{\mathbf{f}}$	R_{ε}	Rh
26	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	$-\mathtt{Ph}$	-Н	-н
27	-⊙-⊙	-Ph	-©-©	-Ph	-Ph	-Ph	-н	-Н
28	-© ©	-©-©	-® ©	-@-@	-Ph	-Ph	- н	-н
29	- ⟨5⟩-сн₃	$-\mathtt{Ph}$	- Ф≻сн₃	-Ph	-Ph	-Ph	-H	- H
30	- ©©	– €7}-CH₃	-©-⊙	- (-) -CH₃	-Ph	-Ph	-н	-Н
31	⊘ ∘©-	-Ph	-@·o	-Ph	-Ph	-Ph	-н	-н
32	-©-©	$-\mathtt{Ph}$	-Ph	, - ©-©	-Ph	-Ph	-H	-H
33		-Ph	-0-10 0	-Ph	-Ph	-Ph	-Н	-н
34	-© ₃ -@	-Ph	- -0	-Ph	-Ph	-Ph	- Н	-Н
35	-@~ <u>\</u> @	-Ph	<u>-@-/-@</u>	-Ph	-Ph	-Ph	-н	-H
36	-@-@	-Q ₃	-©-©	-© ₃	-Ph	-Ph	-н	-н
37	-0-0		-⊚-⊚	-⊕- ⊕	-Ph	-Ph	-н	-н

[0424]

【化 147】

[0424]

[Chemical Formula 147]

No.	Ra	Rb	Re	Rd	Re	Re	R_{g}	Rh
38	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph		-Ph		-Ph
39	-⊙-⊙	-Ph	-@-®	-Ph	$-\mathtt{Ph}$	-Ph	-Ph	-Ph
40	-© ©	-@-@	→® ©	-©-⊙	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
41	–Ю-сн₃	-Ph	- Ѿ-сн₃	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
42	- © - ©	-{€}-СН₃	- ©©	-{€}-CH3	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
43	⊕ ∘©-	-Ph	_©°©−	$-\mathtt{Ph}$	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
44	-©-⊙	-Ph	-Ph	-©-⊙	$-\mathtt{Ph}$	-Ph	-Ph	-Ph
45	-0 -0	-Ph	-0-00 00	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
46	-© ₃ -@	-Ph	-0	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
47	-©-v-®	-Ph	-©~\@	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
48	-©- ©	-@ ₃	-⊙-⊙	-Q ₃	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph
49	-©-©	-©-©	-⊕-⊕	- ©-©	-Ph	-Ph	-Ph	-Ph

[0425]

これらの中でも、No.2、3、4、11、12、15、20、 24、27、44 のナフタセン誘導体が好ましい。

[0426]

ナフタセン誘導体は、特開平 8-311442 号公報、 PCT-JP-02869 号明細書、特願平 10-137505 号 公報等に従って合成すればよい。

[0427]

前述したように、蛍光性物質は、それ自体で発 光が可能なホスト物質と組み合わせて使用する ことが好ましく、ドーパントとしての使用が好まし い。

[0425]

naphthacene derivative of No. 2, 3, 4, 11, 12, 15, 20, 24, 27, 44 is desirable even among these.

[0426]

If following to Japan Unexamined Patent Publication Hei 8-31 1442 disclosure, PCT-JP-02869 specification, Japan Patent Application Hei 10-137505 disclosure, etc it should have synthesized naphthacene derivative.

[0427]

As mentioned earlier, uses fluorescence substance, combining with host substance where light emitting is possible with that itself to be desirable, use as dopant is desirable.

このような場合の発光層における蛍光性物質の 含有量は 0.01~50wt% 、さらには 0.01~20wt% であることが好ましい。

なお、本発明で用いる上記のテトラアリールフェニレンジアミン誘導体および上記のポリチオフェン、チオフェン誘導体は、それ自体で発光が可能なホスト物質として機能する。

[0428]

電子注入輸送層は、陰極からの電子の注入を 容易にする機能、電子を輸送する機能および正 孔を妨げる機能を有するものである。

電子注入輸送層は、発光層へ注入される電子 を増大・閉じ込めさせ、再結合領域を最適化さ せ、発光効率を改善する。

電子注入輸送層は、発光層に用いる化合物の 電子注入、電子輸送の各機能の高さを考慮し、 必要に応じて設けられる。

発光層に用いる化合物の電子注入輸送機能が 高い場合には、電子注入輸送層を設けずに、発 光層が電子注入輸送層を兼ねる構成とすること ができる。

また、電子注入輸送層は、注入機能を持つ層と 輸送機能を持つ層とに別個に設けてもよい。

[0429]

電子注入輸送層には、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(AIQ3)等の8-キノリノールないしその誘導体を配位子とする有機金属錯体などのキノリン誘導体、オキサジアゾール誘導体、ペリレン誘導体、ピリジン誘導体、ピリミジン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレン誘導体等を用いることができる。

特にトリス(8-キノリノラト)アルミニウム(AIQ3)等を使用することが好ましい。

[0430]

電子注入輸送層を電子注入層と電子輸送層とに分けて設層する場合は、電子注入輸送層用の化合物の中から好ましい組合せを選択して用いることができる。

このとき、陰極側から電子親和力の大きい化合

content of fluorescence substance in luminescent layer in this kind of case 0.01 - 50 wt%, furthermore is 0.01 - 20 wt%, it is desirable.

Furthermore, above-mentioned tetra aryl phenylenediamine derivative and above-mentioned polythiophene, thiophene derivative which are used with this invention function as host substance where light emitting ispossible with that itself.

[0428]

<electron-implanted transport layer>electron-implanted transport layer is something which possesses function, function whichtransports electron and obstructs positive hole function which makefill of electron from cathode easy.

electron-implanted transport layer, is filled increase * doing to shut in electron which to luminescent layer, optimization doing recombination territory, improves light emission efficiency.

electron-implanted transport layer considers height of each function of electron implantation, electron transport of the compound which is used for luminescent layer, according to need is provided.

When electron-implanted transport function of compound which is used for luminescent layer is high, without providing electron-implanted transport layer, it can make constitution where the luminescent layer combines electron-implanted transport layer.

In addition, it is possible to provide electron-implanted transport layer, separately with tolayer which has injection function and layer which has transport function.

[0429]

organometallic complex or other quinoline derivative, oxadiazole derivative, perylene derivative, pyridine derivative, pyrimidine derivative, quinoxaline derivative, biphenyl quinones derivative, nitro substituted fluorene derivative etc which designates tris (8 -quinolinolato) aluminum (AlQ 3) or other 8-quinolinol or the its derivative as ligand can be used to electron-implanted transport layer.

Uses especially tris (8 -quinolinolato) aluminum (AIQ 3) etc is desirable.

[0430]

Dividing electron-implanted transport layer with into electron-injecting layer and electron transport layer, when facilitieslayer it does, selecting desirable combination from midst of the compound for electron-implanted transport layer, you can use.

This time, it laminates in order of compound where electron

物の順に積層することが好ましく、陰極に接して電子注入層、発光層に接して電子輸送層を設けることが好ましい。

電子親和力と積層順との関係については、電子注入輸送層を2層以上設けるときも同様である。

[0431]

発光層の厚さおよび電子注入輸送層の厚さは 特に限定されず、再結合領域・発光領域の設計 や形成方法によっても異なるが、通常、 5~1000nm 程度、特に 10~200nm とすることが好ましい。

[0432]

電子注入輸送層の厚さは、再結合・発光領域の 設計にもよるが、発光層の厚さと同程度もしくは、 1/10~10 倍程度とすればよい。

電子の注入層と輸送層とを分ける場合は、注入層は 1nm 以上、輸送層は 20nm 以上とするのが好ましい。

このときの注入層、輸送層の厚さの上限は、通常、注入層で100nm 程度、輸送層で100nm 程度である。

このような膜厚については、注入輸送層を 2 層設けるときも同じである。

[0433]

また、組み合わせる発光層や電子注入輸送層のキャリア移動度やキャリア密度(イオン化ポテンシャル・電子親和力により決まる)を考慮し、膜厚をコントロールすることで、再結合領域・発光領域を自由に設計することができ、発光色の設計や、両電極の干渉効果による発光輝度・発光スペクトルの制御や、発光の空間分布の制御を可能にできる。

[0434]

本発明において、陰極には、仕事関数の小さい 材料、例えば、Li、Na、K、Mg、Al、Ag、In、ある いは、これらの 1 種以上を含む合金を用いるこ とが好ましい。

特に、これらの酸化物、ハロゲン化物を界面に数 nm 以下積層し、AI 等の配線電極を用いることが好ましい。

affinity is largefrom cathode side to be desirable, touching to cathode, touching to electron-injecting layer, luminescent layer, it provides electron transport layer, it is desirable.

Concerning relationship between electron affinity and lamination sequence, when 2 layers or more providing electron-implanted transport layer, it is similar.

[0431]

<luminescent layer、electron-implanted transport layer thickness of film thickness>luminescent layer or thickness of electron-implanted transport layer especially arenot limited, differ even in design and formation method of recombination territory *light emitting domain, but usually, it makes 5 - 1000 nm extent、especially 10 -200 nm, it is desirable.

[0432]

thickness of electron-implanted transport layer is due to also design of recombination * light emitting domain, but the thickness and same extent or 1/10 - 10 times extent of luminescent layer it shouldhave made.

When injection layer of electron and transport layer is divided, as for injection layer as for 1 nm or greater, transport layer it is desirable to make 20 nm or greater.

upper limit of thickness of injection layer, transport layer of this time, with usually, with injection layer is 1000 nm extent 100 nm extent, transport layer.

Concerning this kind of film thickness, when 2 layers providing implanted transport layer, it issame.

[0433]

In addition, it combines and considers degree of carrier movement of the luminescent layer and electron-implanted transport layer, and carrier mobility (It is decided by ionization potential * electron affinity .) by fact that film thickness iscontrolled, it designs recombination territory *light emitting domain freely it tobe possible, with interference effect of design and both electrodes of emission color control of light emitting brightness * light emitting spectrum and control of space distribution of light emitting can be made possible.

[0434]

Regarding to <cathode>this invention, material, for example Li, Na, K, Mg, Al, Ag, In, where work function is small or, it uses alloy which includes these one kind or more to cathode, it is desirable.

Especially, these oxide, halide below several nm are laminated in interface, Al or other metallized electrode is used, it is desirable.

特に好ましい材料としては、酸化リチウム、フッ化リチウム、フッ化カリウム、酸化カルシウム、塩化ナトリウム等のアルカリ金属、アルカリ土類金属の化合物が好ましい。

また、陰極は、結晶粒が細かいことが好ましく、特にアモルファス状態であることが好ましい。

陰極の厚さは 10~1000nm 程度とすることが好ま しい。

[0435]

また、陰極界面の有機物層に Li 等の金属をドープしてもよい。

[0436]

また、電極形成の最後にAIや、フッ素系化合物を蒸着・スパッタすることで封止効果が向上する。

[0437]

有機 EL 素子を面発光させるためには、少なくとも一方の電極が透明ないし半透明である必要があり、上記のように陰極の材料には制限があるので、好ましくは発光光の透過率が 80%以上となるように陽極の材料および厚さを決定することが好ましい。

具体的には、例えば、ITO(錫ドープ酸化インジウム)、IZO(亜鉛ドープ酸化インジウム)、 SnO_2 、Ni、Au、Pt、Pd、ドーパントをドープしたポリピロールなどを陽極に用いることが好ましく、特に ITO、IZO が好ましい。

ITO は、通常 In_2O_3 と SnO とを化学量論組成で含有するが、酸素量は多少これから偏倚していてもよい。

IZO は、通常 $In_2 O_3$ と ZnO_2 とを化学量論組成で含有するが、酸素量は多少これから偏倚していてもよい。

In₂ O₃ に対する SnO₂ の混合比は、1~20wt%、 さらには 5~12wt%が好ましい。

また、IZOでの In₂ O₃ に対する ZnO₂ の混合比は、通常、12~32wt%程度である。

また、陽極の厚さは 10~500nm 程度とすることが 好ましい。

また、素子の信頼性を向上させるために駆動電圧が低いことが必要であるが、好ましいものとして $10~30~\Omega/\Box$ または $10~\Omega/\Box$ 以下(通常 $0.1~10~\Omega/\Box$)の ITO が挙げられる。

Especially compound of lithium oxide, lithium fluoride, potassium fluoride, calcium oxide, sodium chloride or other alkali metal, alkaline earth metal is desirable as desirable material.

In addition, as for cathode, crystal grain is small, it is desirable, it is a especially amorphous state, it is desirable.

thickness of cathode makes 10 - 1000 nm extent, it is desirable.

[0435]

In addition, dope it is possible to organic layer of cathode interface to do Li or other metal.

[0436]

In addition, sealing effect improves lastly by Al of electrode formation and fact that fluorine type compound is done vapor deposition * sputter.

[0437]

In order surface light emission to do <anode>organic electroluminescent element, it to be necessary for electrode of at least one to be transparent or semitransparent, as description above because there is restriction in material of cathode, in order for transmittance of the preferably emitted light to become 80% or more, decides material and thickness of the anode is desirable.

Concretely, for example ITO (tin dope indium oxide), IZO (zinc dope indium oxide), polypyrrole etc which dope does SnO₂. Ni. Au. Pt. Pd. dopant is used for anode, it is desirable, theespecially ITO, IZO is desirable.

ITO usually contains In₂ O₃ and SnO with chemically stoichiometric composition, but amount of oxygen has been allowed to have done deviation from some this.

IZO usually contains In₂ O₃ and ZnO₂ with chemically stoichiometric composition, but amount of oxygen has been allowed to have done deviation from some this.

As for proportion of SnO_2 for $In_2 O_3$, 1 - 20 wt%, furthermore5 - 12 wt% are desirable.

In addition, proportion of ZnO₂ for In₂ O₃ with IZO, usually, is 12 - 32 wt% extent.

In addition, thickness of anode makes 10 - 500 nm extent, it is desirable.

In addition, drive voltage it is low in order to improve it is necessary 10 - 30:0a /square or 1TO of 10:0a /square or below (Usually 0.1 - 10:0a /square) can list the reliability of element, but as desirable ones.

[0438]

また、ディスプレイのような大きいデバイスにおいては、ITO の抵抗が大きくなるので AI 配線をしてもよい。

[0439]

基板材料に特に制限はないが、図示例では基 板側から発光光を取り出すため、ガラスや樹脂 等の透明ないし半透明材料を用いる。

また、基板にカラーフィルター膜や蛍光性物質を含む蛍光変換フィルター膜、あるいは誘電体反射膜を用いたり、基板自身に着色したりして発光色をコントロールしてもよい。

[0440]

なお、基板に不透明な材料を用いる場合には、 図1に示される積層順序を逆にしてもよい。

[0441]

カラーフィルター膜には、液晶ディスプレイ等で用いられているカラーフィルターを用いればよいが、有機 EL 素子の発光する光に合わせてカラーフィルターの特性を調整し、取り出し効率・色純度を最適化すればよい。

[0442]

また、EL 素子材料や蛍光変換層が光吸収するような短波長の外光をカットできるカラーフィルターを用いれば、素子の耐光性・表示のコントラストも向上する。

[0443]

また、誘電体多層膜のような光学薄膜を用いて カラーフィルターの代わりにしてもよい。

[0444]

蛍光変換フィルター膜は、EL 発光の光を吸収し、蛍光変換膜中の蛍光体から光を放出させることで、発光色の色変換を行うものであるが、組成としては、バインダー、蛍光材料、光吸収材料の三つから形成される。

[0445]

蛍光材料は、基本的には蛍光量子収率が高い ものを用いればよく、EL 発光波長域に吸収が

[0438]

In addition, because resistance of ITO becomes large, regardinglarge device like display, it is possible to do Al metallization.

[0439]

There is not especially restriction in <substrate material>substrate material. In order with drawn example to remove emitted light from substrate side, glass and resin or other transparent or semitransparent material are used.

In addition, coloring to substrate itself making use of fluorescence conversion filter film, or the dielectric reflective film which includes color filter film and fluorescence substance in substrate, it is possible to control emission color.

[0440]

Furthermore, when opaque material is used for substrate, it is possible with lamination sequence beginning which is shown in Figure 1 as opposite.

[0441]

color filter which is used with liquid crystal display etc should have been used to color filter film " but light emitting of organic electroluminescent element adjusting to light which isdone, you adjust characteristic of color filter and optimization should have done extraction efficiency * color purity.

[0442]

In addition, electroluminescent element material and fluorescent conversion layer if color filter which cut cando outside light of short wavelength which light absorption is done is used, also the contrast of light resistance * indication of element improves.

[0443]

In addition, it is possible to substituting color filter making use of optical thin film like dielectric multilayer film.

[0444]

but fluorescence conversion filter film absorbs light of ELlight emitting, by fact that lightis discharged from phosphor in fluorescence conversion film, it is something which does color conversion of emission color, is formed from three of binder, fluorescent material, light-absorbing material as the composition.

[0445]

If fluorescent material should have used those where fluorescence quantum yield is high to the basic, absorption

強いことが好ましい。

実際には、レーザー色素などが適しており、ローダミン系化合物・ペリレン系化合物・シアニン系化合物(サブフタロシアニン系化合物(サブフタロシアニン等も含む)・ナフタロイミド系化合物・縮合環炭化水素系化合物・縮合複素環系化合物・スチリル系化合物・クマリン系化合物等を用いればよい。

[0446]

バインダーは基本的に蛍光を消光しないような 材料を選べばよく、フォトリソグラフィー・印刷等 で微細なパターニングができるようなものが好 ましい。

また、ITO の成膜時にダメージを受けないような材料が好ましい。

[0447]

光吸収材料は、蛍光材料の光吸収が足りない 場合に用いるが、必要のない場合は用いなくて もよい。

光吸収材料は、蛍光性材料の蛍光を消光しないような材料を選べばよい。

[0448]

次に、本発明の有機 EL 素子の製造方法を説明 する。

[0449]

陽極は、蒸着法やスパッタ法等の気相成長法に より形成することが好ましい。

[0450]

陰極は、蒸着法やスパッタ法で形成することが可能であるが、有機層上に成膜する点を考慮すると、有機層へのダメージの少ない蒸着法が好ましい。

[0451]

発光層および電子注入輸送層の形成には、均 質な薄膜が形成できることから真空蒸着法を用 いることが好ましい。

真空蒸着法を用いた場合、アモルファス状態または結晶粒径が $0.1 \mu m$ 以下(通常、下限値は $0.001 \mu m$ 程度である。)の均質な薄膜が得られる。

結晶粒径が 0.1 µm を超えていると、不均一な発光となり、素子の駆動電圧を高くしなければ

forces to ELlight emitting wavelength region and is desirable.

laser dye etc is suitable for fact, rhodamine compound * perylene type compound * cyanine type compound * phthalocyanine type compound (Also sub phthalocyanine etc includes.) *napthaloimide compound * fused ring hydrocarbon compound * condensed heterocycle compound * styryl compound * coumarin compound etc should have been used.

[0446]

If binder, should have chosen kind of material which quenching does not do fluorescence in basic, those which can do microscopic patterning with photolithography * printing etc are desirable.

In addition, kind of material which does not receive damage at the time of film formation of ITO is desirable.

[0447]

When light absorption of fluorescent material is not enough, it uses, light-absorbing material, butwhen there is not a necessity, it is not necessary to use.

light-absorbing material, kind of material which quenching does not do fluorescence of fluorescence material should have been chosen.

[0448]

<organic electroluminescent element manufacturing method> next, manufacturing method of organic electroluminescent element of this invention isexplained.

[0449]

Forms anode, with vapor deposition method and sputtering method or other vapor phase deposition method is desirable.

[0450]

Forms cathode, is possible with vapor deposition method and sputtering method, butwhen point which film formation is made on organic layer is considered, the vapor deposition method where damage to organic layer is little is desirable.

[0451]

vacuum vapor deposition method is used to formation of luminescent layer and electron-implanted transport layer, from thefact that it can form uniform thin film, it is desirable.

When vacuum vapor deposition method is used, amorphous state or crystal grain diameter is acquired uniform thin film of 0.1;mu m or less (Usually, lower limit is 0.001;mu m extent.).

When crystal grain diameter exceeds 0.1;mu m, it becomes nonuniform light emitting and mustmake drive voltage of

ならなくなり、電荷の注入効率も著しく低下する。

[0452]

真空蒸着の条件は特に限定されないが、 10^3 Pa以下の真空度とし、蒸着速度は $0.1\sim1$ nm/sec 程度とすることが好ましい。

また、真空中で連続して各層を形成することが好ましい。

真空中で連続して形成すれば、各層の界面に 不純物が吸着することを防げるため、高特性が 得られる。

また、素子の駆動電圧を低くしたり、ダークスポットの発生・成長を抑えたりすることができる。

[0453]

これら各層の形成に真空蒸着法を用いる場合において、混合層等、1層に複数の化合物を含有させる場合、化合物を入れた各ボートを個別に温度制御して異なる蒸着源より蒸発させる共蒸着が好ましいが、蒸気圧(蒸発温度)が同程度あるいは非常に近い場合には、予め同じ蒸着ボード内で混合させておき、蒸着することもできる。

[0454]

また、この他、溶液塗布法(スピンコート、ディップ、キャスト等)、ラングミュア・ブロジェット(LB) 法などを用いることもできる。

溶液塗布法では、ポリマー等のマトリックス物質 (樹脂バインダー)中に各化合物を分散させる構成としてもよい。

[0455]

本発明の有機 EL 素子は、通常、直流駆動型の EL 素子として用いられるが、交流駆動またはパ ルス駆動することもできる。

印加電圧は、通常、2~10V 程度と従来のものよりも低い。

[0456]

【実施例】

以下、本発明の実施例を示し、本発明をさらに詳細に説明する。

[0457]

element high it stops, also injection efficiency of electric charge decreases considerably.

[0452]

condition of vacuum vapor deposition especially is not limited. 10 <sup>-3Pa or less it makes degree of vacuum, vapor deposition rate makes 0.1 - 1 nm/sec extent, it isdesirable.

In addition, continuing in vacuum, forms each layer isdesirable.

Continuing in vacuum, if it forms, because impurity adsorbs into interface of each layer and can prevent, high characteristic isacquired.

In addition, drive voltage of element is made low, generation and growth of the dark spot can be held down.

[0453]

When vacuum vapor deposition method is used for formation of these each layers, putting, when such as mixed layer inserted compound, it contains compound of the plural in 1 layer, each temperature control doing boat which individually, the codeposition which evaporates is desirable from vapor deposition source which differs, butwhen vapor pressure (vaporization temperature) same extent or it is very close, it mixes beforehandinside same vapor deposition board, vapor deposition it is possible also to do.

[0454]

In addition, in addition, solution coating method (spin coating, dip, cast etc), it is possible also to use Langmuir * Blodgett (LB) method etc.

With solution coating method, it is possible as constitution which disperseseach compound in polymer or other matrix substance (resin binder).

[0455]

organic electroluminescent element of this invention can also do, it is used usually, as electroluminescent element of direct current drive type but, alternating current drive or pulse drive.

applied voltage is low usually, in comparison with 2 - 10 V extent and conventional ones.

[0456]

[Working Example(s)]

Below, Working Example of this invention is shown, this invention is explained furthermore in detail.

[0457]

<Working Example 1>

ガラス基板上に、ITO 透明電極(陽極)をスパッタ 法にて 100nm 成膜した。

[0458]

そして、ITO 透明電極を成膜したガラス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗浄した。

その基板を煮沸エタノール中から引き上げて乾燥し、 UV/O_3 洗浄した後、真空蒸着装置の基板ホルダーに固定して、真空槽を $I \times 10^{-4} Pa$ 以下まで減圧した。

[0459]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-4-トリル(4-アミノフェニル)]ペンジジン(HIM34)と、発光中心として下記のルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0460]

【化 148】



ルブレン誘導体

[0461]

次いで、下記のトリス(8-キノリノラト)アルミニウム(AIQ3)を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0462]

【化 149】

On glass substrate, ITO transparent electrode (anode) 100 nm film formation was done with sputtering method .

[0458]

ultrasonic cleaning it did and, glass substrate which film formation does ITO transparent electrode, makinguse of neutral detergent, acetone, ethanol.

Pulling up substrate from in boiling ethanol, it dried, UV/O₃ afterwashing, it locked in substrate holder of vacuum vapor deposition equipment, vacuum did vacuum chamber to 1 X 10⁻⁴Pa or less.

[0459]

First, with weight ratio 90:10、 vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated below-mentioned rubrene derivative as thickness of 100 nm above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N-phenyl-N-4-tolyl (4-amino phenyl)] benzidine (HIM34) with, as light emitting center, made luminescent layer.

[0460]

[Chemical Formula 148]

[0461]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated below-mentioned tris (8 -quinolinolato) aluminum (AlQ 3) as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0462]

[Chemical Formula 149]



AlQ₃

[0463]

さらに、減圧を保ったまま、 Li_2O を蒸着速度 0.05nm/sec で、0.5nm の厚さに蒸着して陰極とした。

[0464]

そして、配線電極兼保護層として AI を 200nm 蒸着し、有機 EL 素子を得た。

[0465]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.03V、輝度は 405cd/m²であった。

発光色は黄橙色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続 駆動させたところ、初期の輝度は 1800cd/m^2 、駆動電圧は 5.8 V であり、500 時間後には輝度は 1500cd/m^2 、駆動電圧は 8.2 V となった。

[0466]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0467]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-4-トリル(4-アミノフェニル)] ベンジジン(HIM34)と、発光中心となる上記のルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で80nm の厚さに共蒸着し、第一の発光層とした。

[0468]

次いで、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル)ベンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに共蒸着し、第二の発光層とした。

[0463]

Furthermore, while vacuum is maintained, with vapor deposition rate 0.05 nm/sec , vapor deposition designating Li_2O as thickness of 0.5 nm, it made cathode.

[0464]

Al 200 nm vapor deposition was done and, as metallized electrode and protective layer, the organic electroluminescent element was acquired.

[0465]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm^2 , as for drive voltage as for 4.03 V, brightness they were 405 cd/m^2 .

emission color was yellow amber color.

Furthermore, this element at constant current density of 50 $\rm mA/cm^2$ when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 1800 $\rm cd/m^2$, drive voltage with 5.8 V,as for brightness as for 1500 $\rm cd/m^2$, drive voltage it became 8.2 V 500 hour later.

[0466]

<Working Example 2>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0467]

First, above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N-phenyl-N-4-tolyl (4-amino phenyl)] benzidine (HIM34) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec the codeposition it designated above-mentioned rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 80 nm, made luminescent layer of first.

[0468]

Next, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 20 nm,made second luminescent layer.

[0469]

次いで、AlQ3を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0470]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0471]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.4V、輝度は 617cd/m²であった。

発光色は黄橙色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続駆動させたところ、初期の輝度は 3320cd/m^2 、駆動電圧は 5.95 V であり、500 時間後には輝度は 2710cd/m^2 、駆動電圧は 9.4 V となった。

[0472]

実施例 I と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0473]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-1-ナフチル(4-アミノフェニル)]ベンジジン(HIM38)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 80nm の厚さに共蒸着し、第一の発光層とした。

[0474]

次いで、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル) ベンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに共蒸着し、第二の発光層とした。

[0475]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 35nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0476]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0469]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0470]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0471]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm^2 , as for drive voltage as for 4.4 V, brightness they were 617 cd/m^2 .

emission color was yellow amber color.

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 3320 cd/m², drive voltage with 5.95 V, as for brightness as for 2710 cd/m², drive voltage it became 9.4 V 500 hour later.

[0472]

<Working Example 3>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0473]

First, above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N-phenyl-N-l-naphthyl (4-amino phenyl)] benzidine (HIM38) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec the codeposition it designated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 80 nm, made luminescent layer of first.

[0474]

Next, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 20 nm,made second luminescent layer.

[0475]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 35 nm, made electron-implanted transport layer.

[0476]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O₂. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent

有機 EL 素子を得た。

[0477]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 5.4V、輝度は 760cd/m²であった。

発光色は黄橙色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続 駆動させたところ、初期の輝度は 3250cd/m^2 、駆動電圧は 6.43 V であり、500 時間後には輝度は 2340cd/m^2 、駆動電圧は 8.7 V となった。

[0478]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電 4極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0479]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-4-トリル(4-アミノフェニル)] ベンジジン (HIM34)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 80nm の厚さに共蒸着し、第一の発光層とした。

[0480]

次いで、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル)ベンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに共蒸着し、第二の発光層とした。

[0481]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 50nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0482]

そして、実施例 1 と同様に、 Li_2O 、AI を蒸着し、有機 EL 素子を得た。

[0483]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 5.6V、輝度は 857cd/m²であった。 element was acquired.

[0477]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of $10~\text{mA/cm}^2$, as for drive voltage as for $5.4~\text{V}_{\odot}$ brightness they were $760~\text{cd/m}^2$.

emission color was yellow amber color.

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 3250 cd/m², drive voltage with 6.43 V,as for brightness as for 2340 cd/m², drive voltage it became 8.7 V 500 hour later.

[0478]

<Working Example 4>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0479]

First, above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N-phenyl-N-4-tolyl (4-amino phenyl)] benzidine (HIM34) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec the codeposition it designated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 80 nm, made luminescent layer of first.

[0480]

Next, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 20 nm,made second luminescent layer.

[0481]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 50 nm, made electron-implanted transport layer.

[0482]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0483]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm^2 , as for drive voltage as for 5.6 V, brightness they were 857 cd/m^2 .

発光色は黄橙色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続駆動させたところ、初期の輝度は 3640cd/m^2 、駆動電圧は 7.7 V であり、1000 時間後には輝度は 3040cd/m^2 、駆動電圧は 12.2 V となった。

[0484]

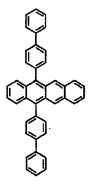
実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0485]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-1-ナフチル(4-アミノフェニル)]ベンジジン (HIM38)と、発光中心として下記のナフタセン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で、80nm の厚さに共蒸着し、第一の発光層とした。

[0486]

【化 150】



ナフタセン誘導体

[0487]

次いで、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル) ベンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるナフタセン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに共蒸着し、第二の発光層とした。

[0488]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0489]

emission color was yellow amber color.

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 3640 cd/m², drive voltage with 7.7 V, as for brightness as for 3040 cd/m², drive voltage it became 12.2 V 1,000 hour later.

[0484]

<Working Example 5>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0485]

First, with weight ratio 90:10、 vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition it designated below-mentioned naphthacene derivative as thickness of 80 nm above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N- phenyl-N-1-naphthyl (4 -amino phenyl)] benzidine (HIM38) with, as light emitting center, made luminescent layer of first.

[0486]

[Chemical Formula 150]

[0487]

Next, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.1-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated naphthacene derivative which becomes light emitting center as thickness of 20 nm, made second luminescent layer.

[0488]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0489]

そして、実施例 I と同様に、 Li_2O 、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0490]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.5V、輝度は 557cd/m²であった。

発光色は緑色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続 駆動させたところ、初期の輝度は 2950cd/m^2 、駆動電圧は 5.90 V であり、500 時間後には輝度は 2200cd/m^2 、駆動電圧は 8.4 V となった。

[0491]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0492]

まず、上記の N,N'-ジフェニル-N,N'-ビス[N-フェニル-N-4-トリル(4-アミノフェニル)] ベンジジン(HIM34)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 80nm の厚さに共蒸着し、第一の発光層とした。

[0493]

次いで、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル) ベンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるナフタセン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに共蒸着し、第二の発光層とした。

[0494]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0495]

そして、実施例 1 と同様に、 Li_2O 、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0496]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.6V、輝度は 580cd/m²であった。 And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0490]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm^2 , as for drive voltage as for 4.5 V, brightness they were 557 cd/m^2 .

emission color was green color.

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 2950 cd/m², drive voltage with 5.90 V,as for brightness as for 2200 cd/m², drive voltage it became 8.4 V 500 hour later.

[0491]

<Working Example 6>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0492]

First, above-mentioned N,N'-biphenyl-N,N'-bis [N-phenyl-N-4-tolyl (4 -amino phenyl)] benzidine (HIM34) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec the codeposition it designated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 80 nm, made luminescent layer of first.

[0493]

Next, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated naphthacene derivative which becomes light emitting center as thickness of 20 nm,made second luminescent layer.

[0494]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0495]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0496]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 4.6 V, brightness

発光色は黄白色であった。

さらに、この素子を 50mA/cm^2 の定電流密度で連続 駆動させたところ、初期の輝度は 3010cd/m^2 、駆動電圧は 5.80 V であり、500 時間後には輝度は 2380cd/m^2 、駆動電圧は 8.4 V となった。

[0497]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0498]

まず、上記の重合体 1-1[ポリ(チオフェン-2,4-ジ イル)]と、発光中心となるルブレン誘導体とを重 量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚 さに蒸着し、発光層とした。

[0499]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0500]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0501]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 5.5V、輝度は 305cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と同等の寿命が得られた。

[0502]

実施例 I と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0503]

まず、上記の重合体 III -1[ポリ(チオフェン-2,5-ジイル)]と、発光中心となるルブレン誘導体とを

they were 580 cd/m².

emission color was yellowish white.

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 3010 cd/m², drive voltage with 5.80 V, as for brightness as for 2380 cd/m², drive voltage it became 8.4 V 500 hour later.

[0497]

<Working Example 7>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0498]

First, above-mentioned polymer I-1 [poly (thiophene-2, 4- di yl)] with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0499]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0500]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0501]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 5.5 V, brightness they were 305 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0502]

<Working Example 8>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0503]

First, above-mentioned polymer III -1 [poly (thiophene-2,5-di yl)] with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2

重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0504]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0505]

そして、実施例 1 と同様に、 Li_2O 、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0506]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.3V、輝度は 100cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電 圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と 同等の寿命が得られた。

[0507]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0508]

まず、上記の共重合体 II-1[チオフェン-2,4-ジイル-チオフェン-2,5-ジイル(1:1)共重合体]と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0509]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0510]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0511]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.5V、輝度は 120cd/m²であった。 nm/sec vapor deposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0504]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0505]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0506]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of $10~\text{mA/cm}^2$, as for drive voltage as for 4.3 V, brightness they were $100~\text{cd/m}^2$.

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0507]

<Working Example 9>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0508]

First, above-mentioned copolymer II-1 [thiophene-2, 4- di yl-thiophene-2,5-di yl (1: 1) copolymer] with, with weight ratio 90:10. vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0509]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0510]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0511]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 4.5 V, brightness

駆動電圧は 4.5V、輝度は 120cd/m2 であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電 圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と 同等の寿命が得られた。

[0512]

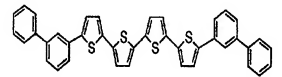
実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0513]

まず、下記の化合物と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/secで 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0514]

【化 151】



[0515]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0516]

そして、実施例 1 と同様に、 Li_2O 、Al を蒸着し、有機 EL 素子を得た。

[0517]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.5V、輝度は 400cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と同等の寿命が得られた。

[0518]

they were 120 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0512]

<Working Example 10>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0513]

First, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated rubrene derivative which becomesbelow-mentioned compound and light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0514]

[Chemical Formula 151]

[0515]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0516]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0517]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 4.5 V, brightness they were 400 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0518]

<Working Example 11>

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0519]

まず、下記の化合物と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/secで 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0520]

【化 152】

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0519]

First, with weight ratio 90:10. vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated rubrene derivative which becomesbelow-mentioned compound and light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0520]

[Chemical Formula 152]

[0521]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0522]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0523]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.5V、輝度は 400cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電 圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と 同等の寿命が得られた。

[0524]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0521]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0522]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0523]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of $10~\text{mA/cm}^2$, as for drive voltage as for 4.5 V, brightness they were $400~\text{cd/m}^2$.

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0524]

<Working Example 12>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set

[0525]

まず、下記の化合物と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/secで 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

[0526]

【化 153】

[0527]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0528]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0529]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.8V、輝度は 450cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と同等の寿命が得られた。

[0530]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0531]

まず、下記の化合物と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

to vacuum vapor deposition equipment.

[0525]

First, with weight ratio 90:10、 vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated rubrene derivative which becomesbelow-mentioned compound and light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0526]

[Chemical Formula 153]

[0527]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0528]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O₂ Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0529]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 4.8 V, brightness they were 450 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0530]

<Working Example 13>

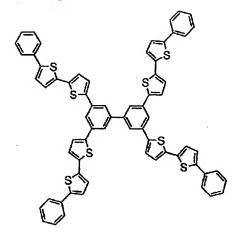
In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0531]

First, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated rubrene derivative which becomesbelow-mentioned compound and light

[0532]

【化 154】



[0533]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0534]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0535]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 4.7V、輝度は 420cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電 圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と 同等の寿命が得られた。

[0536]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0537]

まず、下記の化合物と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚さに蒸着し、発光層とした。

emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0532]

[Chemical Formula 154]

[0533]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0534]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0535]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 4.7 V, brightness they were 420 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0536]

<Working Example 14>

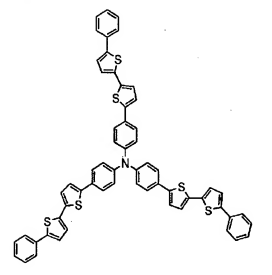
In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0537]

First, with weight ratio 90:10. vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated rubrene derivative which becomesbelow-mentioned compound and light

[0538]

【化 155】



[0539]

次いで、AIQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0540]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0541]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 5.0V、輝度は 500cd/m²であった。

また、この素子は、比較例のものよりも駆動電圧の上昇、輝度の低下が小さく、実施例 1~7 と同等の寿命が得られた。

[0542]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0543]

emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0538]

[Chemical Formula 155]

[0539]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0540]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0541]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 5.0 V, brightness they were 500 cd/m².

In addition, this element, rise of drive voltage and decrease of brightness are small in comparison with those of Comparative Example, lifetime which isequal to Working Example 1~7 acquired.

[0542]

<Comparative Example 1>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0543]

JP2000156290A

2000-6-6

まず、N,N,N',N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル)ベンジジン(化合物 No.l-1)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で 100nm の厚さに共蒸着し、発光層とした。

[0544]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 20nm の 厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0545]

そして、実施例 1 と同様に、 Li_2O 、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0546]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、10mA/cm² の定電流密度で連続駆動させたところ、初期の駆動電圧は 6.8V、輝度は 404cd/m²であった。

そして、100 時間程度で駆動電圧が 12V 以上になり、300 時間後には絶縁破壊した。

[0547]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0548]

まず、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル)ベンジジン(化合物 No.I-1)を蒸着速度 0.2nm/sec で 50nm の厚さに蒸着し、正孔注入輸送層とした。

[0549]

次いで、AIQ3 と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 90:10、蒸着速度 0.2nm/sec で70nm の厚さに共蒸着し、発光層とした。

[0550]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0551]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 9.5V、輝度は 800cd/m²であった。 First, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 100 nm, made luminescent layer.

[0544]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 20 nm, made electron-implanted transport layer.

[0545]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0546]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, at constant current density of 10 mA/cm² continuous drive it does, as for drive voltage of initial stage as for 6.8 V. brightness they were 404 cd/m².

And, with 100 hour extent drive voltage became 12 V or greater, insulation breakdown did to 300 hour later.

[0547]

<Comparative Example 2>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0548]

First, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) as thickness of 50 nm, made positive hole injection transporting bed.

[0549]

Next, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition it designated rubrene derivative which becomes AlQ 3 and light emitting center as thickness of 70 nm, made luminescent layer.

[0550]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O. Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0551]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 9.5 V, brightness

さらに、この素子を 50mA/cm² の定電流密度で連続 駆動させたところ、初期の輝度は3800cd/m²、駆動電圧は11.0Vであり、100時間後には駆動電圧が14V以上になった。

そして、250 時間後には駆動電圧が 16V になり、輝度が半減した。

[0552]

実施例 1 と同様に、ガラス基板上に ITO 透明電極(陽極)を成膜し、真空蒸着装置にセットした。

[0553]

まず、N,N,N',N'-テトラキス(3-ビフェニリル)べンジジン(化合物 No.I-1)と、発光中心となるルブレン誘導体とを重量比 <math>90:10、蒸着速度0.2nm/secで70nmの厚さに共蒸着し、発光層とした。

[0554]

次いで、AlQ3 を蒸着速度 0.2nm/sec で 40nm の厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

[0555]

そして、実施例 1 と同様に、Li₂O、AI を蒸着し、 有機 EL 素子を得た。

[0556]

この有機 EL 素子に、直流電圧を印加し、 10mA/cm² の定電流密度で駆動させたところ、 駆動電圧は 6.5V、輝度は 835cd/m²であった。

さらに、この素子を $50\,\mathrm{mA/cm^2}$ の定電流密度で連続駆動させたところ、初期の輝度は $4200\,\mathrm{cd/m^2}$ 、駆動電圧は $7.8\,\mathrm{V}$ であり、150 時間後には駆動電圧が $12\,\mathrm{V}$ 以上になり、輝度が半減した。

[0557]

【発明の効果】

本発明によれば、駆動電圧が低く、高効率で、 信頼性の高い有機EL素子を得ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

they were 800 cd/m².

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage as for 3800 cd/m², drive voltage with 11.0 V,100 hour later drive voltage became 14 V or greater.

And, 250 hours later drive voltage became 16 V, brightness reduced byhalf.

[0552]

<Comparative Example 3>

In same way as Working Example 1, film formation it did ITO transparent electrode (anode) on the glass substrate, set to vacuum vapor deposition equipment.

[0553]

First, N,N, N', N'-tetrakis (3 -biphenylyl) benzidine (compound No.I-1) with, with weight ratio 90:10, vapor deposition rate 0.2 nm/sec codeposition itdesignated rubrene derivative which becomes light emitting center as thickness of 70 nm,made luminescent layer.

[0554]

Next, with vapor deposition rate 0.2 nm/sec vapor deposition it designated AlQ 3 as thickness of 40 nm, made electron-implanted transport layer.

[0555]

And, in same way as Working Example 1, Li₂O, Al was done vapor deposition, the organic electroluminescent element was acquired.

[0556]

When in this organic electroluminescent element, imparting it does direct current voltage, drives at constant current density of 10 mA/cm², as for drive voltage as for 6.5 V, brightness they were 835 cd/m².

Furthermore, this element at constant current density of 50 mA/cm² when continuous drive itdoes, as for brightness of initial stage 4200 cd/m², drive voltage with 7.8 V, 150 hours later drive voltage became 12 V or greater, brightness reduced by half.

[0557]

[Effects of the Invention]

According to this invention, drive voltage is low, with high efficiency, can acquire organic electroluminescent element where reliability is high.

[Brief Explanation of the Drawing(s)]

[Figure 1]

本発明の有機 EL 素子の構成例を示す概略断面図である。

【符号の説明】

1

基板

2

陽極

3

発光層

4

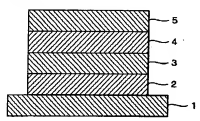
電子注入輸送層

5

陰極

Drawings

【図1】



It is a conceptual cross section diagram which shows configuration example of organic electroluminescent element of this invention.

[Explanation of Symbols in Drawings]

1

substrate

2

anode

3

luminescent layer

4

electron-implanted transport layer

5

cathode

[Figure 1]